トレハロース受容体並びにそれを用いるトレハロースの検出方法

技術分野

本発明は、哺乳動物におけるトレハロース受容体並びにトレハロース受容体を用いるトレハロース検出方法に関するものである。

背景技術

トレハロースは、澱粉原料からの生産技術が確立されたことにより、 安価に製造可能となり、トレハロースを配合した食品や化粧品が市場 に出回るようになった。近年、消費者保護の観点から、食品や化粧品 などの配合成分のデータを表示することが求められるようになった。 これをうけて、トレハロースを配合した食品や化粧品に表示されたト レハロース含量の正確各さを客観的に確認するためにも、食品や化粧 品中のトレハロースを正確かつ簡便に検出する方法が必要である。従 来提案されいるトレハロースの検出方法としては、「日本食品科学工 学会誌」、第45巻、第6号、381-384頁、1998年に開示 される検出方法、すなわち、食品などからトレハロースを含む糖類を 抽出し、それをトリメチルシリル誘導体化した後、ガスクロマトグラ フィーにより分離してトレハロースの含有量を測定するというもの がある。この方法は、多くの食品に適用可能であり、ppm単位の精 度で測定可能である。しかしながら、試料から糖質成分を抽出精製す る工程、トリメチルシリル誘導体化が必要であり、操作が煩雑である ことからより簡単な方法が求められている。

砂糖の45%の甘味度をトレハロースは、舌により体感できることから、舌の味蕾に存在する味覚細胞により感知されていると考えられるので、トレハロース受容体の存在が示唆され、この受容体を用いれ

ば、トレハロースの検出をより容易かつ簡便に行うことが可能になる ものと思われるが、ヒトを含めた哺乳動物におけるトレハロース受容 体は、その存在が未だ知られていない。すなわち、「サイエンス」、2 8 9 巻、1 1 6 - 1 1 9 頁、2 0 0 0 年で開示されるように、ショウ ジョウバエにおいては、トレハロース受容体がクローニングされてい る が 、 本 発 明 者 等 が 得 た 知 見 に よ れ ば 、 シ ョ ウ ジ ョ ウ バ エ の ト レ ハ ロ ース受容体のDNA配列を利用して、マウスの舌組織からmRNAを 調 製 し 、 遺 伝 子 ク ロ ー ニ ン グ を 試 み た と こ ろ 、 シ ョ ウ ジ ョ ウ バ エ で 発 見されたトレハロース受容体蛋白質に相当する蛋白質はマウスなど の哺乳動物において発見することはできなかった。「ネイチャー」、4 13巻、13号、211-225頁、2001年には、スクロースの 受容体をはじめとするさまざまな味覚に関する受容体が明らかにさ れ、例えば、「セル」、106巻、381-390頁、2001年で開 示される甘味受容体としては、T1R2とT1R3のヘテロ2量体で あるスクロース受容体や、「ネイチャー」、416巻、14号、199 一202頁、2002年で開示されるT1R1とT1R3のヘテロ2 量体であるL-アミノ酸受容体が開示されている。また、「セル」、1 0 6 巻、3 8 1 - 3 9 0 頁、2 0 0 1 年には、G 蛋白質の α サブユニ ットである、α15、α16及びαΖが上記甘味受容体の反応に関与 していることが記載されている。しかしながら、これらの文献はいず れもトレハロースの受容体について何らの教示を与えるものでない。

発明の開示

本発明は、上記した背景技術の下に為されたもので、哺乳動物におけるトレハロース受容体を解明するとともに、それを用いて、抽出精製工程や誘導体化を必要とせず、試料中のトレハロースを直接的にか

つ容易に検出する方法を提供することを課題とするものである。

本発明者等は、哺乳類におけるトレハロース受容体を解明すべく、研究を重ねた結果、意外にも、哺乳動物においては、スクロース受容体の一部とG蛋白質のαサブユニットとが組み合わさって、トレハロース受容体を形成していることを見出し、また、このトレハロース受容体を用いれば、トレハロースを特異的に、かつ、定量的に検出可能であることを確認し、本発明を完成するにいたった。

すなわち、本発明は、哺乳動物におけるトレハロース受容体を提供するとともに、トレハロース受容体を発現させた細胞及びそれを用いたトレハロース検出方法を提供することにより、上記課題を解決するものである。

図面の簡単な説明

図 1 は、本発明による G 蛋白質 α サブユニット α 1 5 及び α 1 6 / Z 共発現ベクターの構造を示す。

図2は、本発明によるT1R3蛋白質発現ベクターの構造を示す。

符号の説明

EF1 promoter:延長因子プロモーター

G α 1 5 : G 蛋白質 α サブユニット α 1 5

poly A tail:ポリA付加シグナル

G α 1 6 / Z : G 蛋 白 質 α サ ブ ユ ニ ッ ト α 1 6 / Z キ メ ラ 蛋 白 質

発明の実施の形態

本発明のトレハロース受容体とは、G 蛋白質 α サブユニットの一種である α 1 5 (配列表における配列番号 1)、 α 1 6 (配列表におけ

る配列番号2)、αZ(配列表における配列番号3)を共発現させた 細 胞 、 若 し く は 、 α 1 5 (配 列 表 に お け る 配 列 番 号 1) と と も に 、 モ ーディーら、モレキュラーファーマコロジー(Molecular P h a r m a c o l o g y)、第 5 7 巻、 1 3 - 2 3 頁、 2 0 0 0 年 に 開 示 さ れ る α 1 6 / Z キ メ ラ 蛋 白 質 (配 列 表 に お け る 配 列 番 号 4) を共発現させた細胞において、甘味受容体の一つであるT1R3(配 列表における配列番号5)を発現させることにより、細胞膜上に形成 さ れ る 新 規 な 組 み 合 せ の 味 覚 受 容 体 で あ る 。 本 発 明 で 用 い ら れ る G 蛋 白質αサブユニットやT1R3蛋白質は、哺乳動物由来であれば、特 にそれら由来の動物種は限定されず、また、各蛋白質がそれぞれ異な る 動 物 種 の も の か ら 構 成 さ れ て い て も よ い 。こ れ ら の 蛋 白 質 の ア ミ ノ 酸 配 列 及 び そ れ を コ ー ド す る D N A 配 列 に つ い て は 、 遺 伝 子 デ ー タ バ ンク、例えば「GENBANK」などに開示されるものを利用するこ とができる。とりわけ、T1R3蛋白質及びα15がマウス由来、α 16及びαΖがヒト由来であるものが、感度に優れるので好ましい。 さらに、トレハロースを感受することができる範囲内で、各蛋白質に おいてアミノ酸の欠失、置換、付加があってもよい。また、これらの 蛋白質を、例えば、T1R3にα15、α16、α16/ Z キメラ蛋 白質を連結して発現させたり、それぞれの蛋白質を同一のベクターで 発現させることができる。なお、上記のα16/Zキメラ蛋白質(配 列表における配列番号4)は、受容体発現に必要な遺伝子数を減じる 効果があり、本発明に有利に利用できる。

本発明で用いられるトレハロース受容体を発現させる細胞としては、種類、由来動物などを問わず、本発明のトレハロース受容体が細胞膜上に形成され、かつ、それがトレハロースと結合又は反応することによって、細胞がなんらかの反応を示す限り、どのような細胞を用

いてもよい。トレハロースに対する特異性を高めるために、味覚細胞などの味覚受容体を有する細胞を避け、味覚受容体を有しない細胞を用いるのが好ましい。とりわけ、ヒト胎児腎臓上皮細胞由来の293細胞株(理研ジーンバンク、RCB1637)は、味覚受容体を有しておらず、また、後述する細胞内カルシウムイオンの検出が比較的容易に行えるので、本発明において有利に用いられる。

本発明で用いられるトレハロース受容体を発現させる方法としては、まず、上記の受容体蛋白質をコードするDNA、つまり、例えば、配列番号1乃至5に開示されるアミノ酸配列をコードするDNAを入手する必要がある。DNAを入手する方法としては、DNAの全部又は一部を化学合成により合成する方法、動物のゲノムDNA、mRNA若しくは。DNAから、ハイブリダイゼーション法やPCR法により選別採取する方法などが挙げられ、それらを適宜組み合わせて本発明に必要なDNAを得ることができる。

上記のDNAにコードされるトレハロース受容体蛋白質を細胞膜上に発現させるには、適宜の動物細胞発現用発現ベクターに組み込み、哺乳動物細胞に導入すればよい。発現ベクターとしては、通常、動物細胞に用いられる発現ベクターを適宜選択すればよく、適宜の薬剤耐性遺伝子、発現プロモーター領域、ポリアデニル化部位、ポリカー、制限酵素切断部位、エンハンサー領域などを配した発現ベクターを用いることができ、プラスミドベクター、ウイルスベクタースミドベクターなど、どのような種類のベクターをも用いる発現であっても、恒常的な発現であってもよく、目的に応じて適宜選択すればよい。また、各G蛋白質及び受容体蛋白質をコードするDNAをそれぞれ単一の発現ベクター上に複数種のG蛋白質及び受容体

蛋白質をコードするDNAを組み込んで発現させてもよい。

本発明によるトレハロースの検出方法は、スクロース受容体のー部との蛋白質αサブユニットの一部との新規な組み合わせによるトレハロース受容体を膜表面に発現させた動物細胞に対して、トレハコスが含まれていると想定される試料を添加し、その中に含まれることによって引き起こって引き起ことにより、試料中のトレハロース受容体と結合することによって引き起これる生化学的な反応を測定することにより、試料中のトレハロースを検出するというものである。本発明に用いられる生化学的な反応である。本発明に用いられる生化ウリックなどのである反応が挙げられ、それに関与する反応が挙げられ、サイクリックAMP、サイクリックGMP、サイクリックスカレオナーゼ、カルシウムイオンの強減を測定する方法が最も簡便かつの流入を測定する方法が最も簡便かつにして有力な手法であり、本発明において有利に実施できる。

細胞内におけるカルシウムイオンの測定方法としては、カルシウムイオンと結合することにより、蛍光を発する試薬、例えば、モレキュラープローブス社販売の商品名『FIuo-4.AM』などの細胞内におけるカルシウムイオン検出用試薬が挙げられ、反応させることによって発せられる蛍光を、市販のプレート式、キュベット式、フローサイトメトリー式の蛍光検出装置により測定する方法、蛍光顕微鏡などで肉眼的に観察する方法などが挙げられる。

本発明のトレハロースの検出方法によれば、様々な食品又は化粧品などを被検対象品として、それらに含有まれるトレハロースを特異的に測定することができる。被検対象品が固体、ペースト、ゲル又は親油性液体ならば、水性溶媒により被検対象品に含まれるトレハロースを溶解し、不溶物質を除去して試料とする。また、被検対象が親水性

液体ならば、そのまま、あるいは、いったん乾燥固化したものを水性 溶媒で再溶解したものを用いることもできる。また、例えば、細胞毒 性を有する物質、ミネラル、又は色素などの、トレハロースの検出に 支障のある不純物質が試料中に混在する場合は、適宜の分離方法、例 えば、活性炭吸着法、有機溶媒抽出法、遠心分離法、膜濾過法、ゲル 濾過法、イオン交換クロマトグラフィー法、ヒドロキシアパタイトク ロマトグラフィー法、疎水性クロマトグラフィー法などの方法で、ま た、不純物質を適宜の酸、アルカリ、還元剤、酸化剤などの薬剤、分 解酵素などで処理し、試料からトレハロース以外の不要な物質を除去 することもできる。また、必要ならば、トレハロース分解酵素である トレハラーゼを処理した試料を陰性対象として用いれば、より正確な トレハロース含量が測定可能であり、特にバックグラウンドが高い場 合は有利となる。本発明によるトレハロースの検出方法における検出 感 度 は 、試 料 溶 液 中 に お け る ト レ ハ ロ ー ス 濃 度 で 5 m M 以 上 乃 至 5 0 O m M の 範 囲 で 測 定 可 能 で あ る 。 し た が っ て 、 試 料 溶 液 中 の ト レ ハ ロ - ス 濃 度 が こ の 範 囲 内 で な い 場 合 は 、試 料 を 段 階 的 に 濃 縮 又 は 希 釈 す ることによって、上記測定範囲内になるように調節すればよい。

本発明のトレハロースの検出方法は、上記の食品や化粧品に含まれるトレハロースの含量を測定することに用いられるほか、例えば、トレハロースなどの糖質を誘導体化することによる甘味度の増減効果を検討するといった、新規甘味料の検索にも利用できる。

以下、実施例により、本発明を詳細に説明する。

実施例1 G 蛋白質 α サブユニット蛋白質発現用ベクターの構築 実施例1-1 G 蛋白質 α サブユニット蛋白質 α 1 5 をコードする DNAの調製

マウス骨髄性白血病由来細胞株WEHI-3(ATCC No. T IB-68)から、常法にしたがい、mRNAを含むRNAを抽出精 製し、このRNA1μgから、12.5pmolのランダムヘキサマ ーをプライマーとして、ストラタジーン製の逆転写酵素である商品名 『スーパースクリプトⅠⅠ RT』で、42℃で50分間反応するこ とにより、第1ストランドcDNAを合成した。引き続き、リボヌク レアーゼIにより混在するRNAを酵素分解し、PCRの鋳型用のc D N A を 得 た 。 ま た 、 G 蛋 白 質 α サ ブ ユ ニ ッ ト α 1 5 D N A (配 列 表 の配列番号 6)の 5 '末端のDNA配列に制限酵素Hindlll切断 部位を含む塩基配列を付加したPCR用センスプライマー(配列表の 配列番号 7)、 3 ′末端の D N A 配列に制限酵素 N o t I 切断部位を含 む塩基配列を付加したPCR用アンチセンスプライマーを作製した (配列表における配列番号8)。上記 c DNA及びPCR用プライマ ーを用いて、宝酒造株式会社販売の熱耐性DNAポリメラーゼである 商品名『LA Tag DNAポリメラーゼ』により、常法にしたが いPCRを行い、G蛋白質α15をコードするDNAを得た。

実施例 1 - 2 G 蛋白質 α 1 6 / Ζ キメラ蛋白質をコードする D N A の調製

ヒト骨髄性白血病由来細胞株HL-60(ATCC No. C C L - 2 4 0)又はU 9 3 7(ATCC No. C R L - 1 5 9 3 . 2)から、常法にしたがい、m R N A を含む R N A を抽出精製し、この R N A 1 μgから、1 2 . 5 p m o l のランダムヘキサマーをプライマーとして、常法にしたがい、ストラタジーン製の逆転写酵素である商品名『スーパースクリプト I I R T』で、4 2 ℃で5 0 分間反応することにより、第 1 ストランド c D N A を合成した。引き続き、常法

にしたがい、リボヌクレアーゼIによりRNAを酵素分解し、PCR の鋳型用の c D N A を得た。また、 G 蛋白質 α 1 6 D N A (配列表の 配列番号9)及びG蛋白質αΖDNA(配列表の配列番号10)を得 るべく、α16の開始コドン付近のDNA配列、すなわち塩基番号 2 0 2 から 2 2 1 までの配列の 5 '側に、制限酵素 H i n d l l l 切断部 位を付加したPCR用センスプライマー(配列表の配列番号11)、 α 1 6 の塩基番号 1 1 9 6 から 1 2 1 1 までの相補配列の 5 '側にα Zの塩基番号946から960までの相補配列を付加したアンチセ ンスプライマー(配列表の配列番号 1 2)を作製した。一方、 α Z D NAを得るべく、配列表における配列番号10の塩基番号946から 9 6 0 までの配列の 5 '側に α 1 6 の 塩基番号 1 1 9 5 から 1 2 1 1 までの配列を付加したPCR用センスプライマー(配列表の配列番号 13)、αΖの塩基番号1068から1086までの相補配列の5'側 に制限酵素NotI切断部位を付加したアンチセンスプライマー(配 列表の配列番号14)を作製した。これらcDNA及びPCRプライ マーを用いて、宝酒造株式会社販売の熱耐性DNAポリメラーゼであ る商品名『LA Tag DNAポリメラーゼ』により、常法にした がいそれぞれ P C R を行い、G 蛋白質 α 1 6 及び G 蛋白質 α Z をコー ドするDNAを得た。これらを混ぜ合わせ、熱変成した後、オーバー ラップした部分をアニーリングさせた後、さらに P C R を行い、約 1 200bpのα16/2キメラ蛋白質をコードするDNAを得た。

実施例 1 - 3 G 蛋白質 α 1 5 及び α 1 6 / Z キメラ蛋白質を共発 現するベクターの構築

発現ベクターとして、ピューロマイシン耐性遺伝子、EF-1α(延長因子)プロモーターなどを有するエッジ・バイオシステムズ社販売

のプラスミドベクターpEAK12を採用し、その制限酵素Spel 切断部位に制限酵素EcoRV切断部位を付加した発現ベクターp EAKS1、及びpEAKS1の制限酵素切断部位BamHIにさら にEcoRV制限酵素切断部位を付加させた発現ベクターpEAK S2を常法にしたがい調製した。まず、実施例1-1で得たG蛋白質 α15蛋白質をコードするDNA又は実施例1-2で得たG蛋白質 α16/Zキメラ蛋白質をコードするDNAを、それぞれ制限酵素H ind I I I 及びNot I で消化し、p E A K S 1 又は p E A K S 2 のHindlll及びNotlの位置に常法にしたがってライゲー ションし、G蛋白質α15蛋白質をコードするDNAが挿入されたp EAKS1、及び、G蛋白質α16/Z蛋白質をコードするDNAが 挿入された p E A K S 2 を得た。次に、G 蛋白質 α 1 6 / Z 蛋白質を コードするDNAが挿入されたpEAKS2を制限酵素EcoRV で消化し、プロモーター領域とともにG蛋白質α16/Zキメラ蛋白 質をコードするDNA配列を含むDNA断片を調製し、それをG蛋白 質α15蛋白質をコードするDNAが挿入されたpEAKS1のE c o R V 制限酵素切断部位に、常法にしたがってライゲーションし、 G α 1 5 及び G α 1 6 / Ζ キ メ ラ 蛋 白 質 を 共 発 現 す る ベ ク タ ー 『 ρ E A K / E F 2 - G α (1 5 + 1 6 / Z) を得た (図 1 参照)。なお、 使用したPCRプライマーの一覧表を表1に示す。

表 1

G蛋白 質	GENB ANK アクセ ス番号	由来	PCR用プライマー 5' 3	配列表 におけ る配列 番号	備考
α15	M806	マウ	CGCAAGCTT - TCTGTGAAGCGCCCACCATG	配列番号7	HindIII — α 15 (26–45)
415	32	ス	GCATTACGA TGCGGCCGC – GCGTCACAGC AGGTTGATC	配列番号8	NotI – α15(1152–1170)
α 16	M639 04	ヒト	CGCAAGCTT - GACTGAGG CCACCGCACCAT	配列番号11	HindIII — α 16 (202–221)
α 16			CTCCTTGTTTCGGTT - GCTGCCCTCGGGGC	配列番号12	αZ(946-960)- α16(1196-1211)
αΖ	NM	1-1	GGCCCCGA GGGCAGC — AACCGAAACAAGGAG	配列番号13	α 16(1195-1211) - α Z(946-960)
	73	 	GCATTACGATGCGGCCGC- AGCTCCTCAGCAAAGGCCA	配列番 号14	NotI - αZ(1068-1086)

野生型 C 5 7 B L / 6 マウス 1 6 匹より舌組織約 2 . 4 g を採取した。常法にしたがって、マウス舌由来の m R N A を含む R N A を調製した。この 1 μgから、 1 2 . 5 p m o I のランダムヘキサマーをプライマーとして、常法にしたがい、ストラタジーン製の逆転写酵素である商品名『スーパースクリプト I I R T』で、 4 2 ℃で 5 0 分間反応することにより、第 1 ストランド c D N A を合成した。引き続き、常法にしたがい、リボヌクレアーゼ I により R N A を酵素分解し、 P C R の鋳型用の c D N A を得た。次に、マウス由来の甘味受容体 T 1 R 1 (配列表における配列番号 1 6)、 T 1 R 2 (配列表における配

列番号17)及びT1R3(配列表における配列番号18)のDNAを得るために、GENBANKデータベースに登録されているDNA配列をもとに、開始コドン付近の塩基配列に制限酵素EcoRI切断部位を付加したセンスプライマー、及び、終始コドン付近の相補塩基配列に制限酵素NotI切断部位を付加したアンチセンスプライマーを作製した。上記cDNA及びPCR用プライマーを用いて、宝酒造株式会社販売の熱耐性DNAポリメラーゼである商品名『LA Taa DNAポリメラーゼ』により、常法にしたがいPCRを行い、5′末端に制限酵素EcoRI切断部位を、3′末端に制限酵素NotI切断部位を有する、T1R1、T1R2及びT1R3をコードするDNAを得た。

実施例2-2 甘味受容体発現ベクターの構築

発現ベクターは、実施例1-3で用いた発現ベクターpEAKS1において、薬剤耐性遺伝子であるピューロマイシン耐性遺伝子をネオマイシン耐性遺伝子(インビトロジェン社販売の発現ベクターpEAKSN1」を常法に発現ベクター「pEAKSN1」を常法により作製した。単独発現の場合には、実施例2-1で得たDNAを常によれぞれ、制限酵素EcoRI及びNotIで消化し、pEAKS1のEcoRI及びNotIの位置に常法にしたがつてライゲーシャーと、甘味受容体T1R1、T1R2又はT1R3用の発現ベクターと、「図2参照」。共発現の場合には、pEAKS2のEcoRVで消化して、プロモーター領域及び甘味を入した。制限酵素EcoRVで消化して、プロモーター領域及び甘味を、制限酵素EcoRVで消化して、プロモーター領域及び甘味を発生の質をコードするDNAを含むpEAKSN1のEcoR

V制限酵素切断部位に、常法にしたがってライゲーションし、 T 1 R 1 及び T 1 R 2 共発現ベクター、 T 1 R 1 及び T 1 R 3 共発現ベクター、 及び T 1 R 2 及び T 1 R 3 共発現ベクターを得た。 なお、使用した P C R 用プライマーの一覧表を表 2 に示す。

表 2

甘味受 容体	GENB ANK アクセ ス番号	由来	PCR用プライマー 5' 3'	配列表 におけ る配列 番号	備 考
7101	AY03	マウ	GGAATTC — ATGCTTTTCTG GGCAGCTCACC	配列番 号19	EcoRI — T1R1 (1-22)
T1R1	2622	ス	GCATTACGATGCGGCCGC- TCAGGTAGTGCCGCAGCGCC	配列番 号20	Notl — T1R1(2510-2529)
T1R2	AY03 2623	マウス	GGAATTC- ATGGGACCCCAGGCGAGGAC	配列番 号21	EcoRl — T1R2 (1-20)
			GCATTACGATGCGGCCGC— CTAGCTCTTCCTCATCGTGTAG	配列番 号22	Noti — T1R2(2511-2532)
T1R3	AY03	マウ	GGAATTC- ATGCCAGCTTTGGCTATCATGG	配列番 号23	EcoRI- T1R3(1-22)
	2621	ス	GCATTACGATGCGGCCGC — TCATTCATTGTGTTCCTGAGCTG	配列番 号24	NotI— T1R3(2555-2577)

実施例3 各種甘味受容体発現細胞の調製

実施例1-3で得たG蛋白質 α 1 5 、 α 1 6 / Z キメラ蛋白質(以下、「G蛋白質 α サブユニット」という)を共発現するベクターを、ヒト胎児腎臓上皮由来 2 9 3 細胞株(理研ジーンバンク、RCB N o 1 6 3 7)に、常法のリポフェクション法により遺伝子導入した。導入細胞は、ピューロマイシン(エッジ・バイオシステムズ社販売、

商品名『ピューロマイシン』)1mg/1を含有する10%ウシ胎児 血 清 含 有 の ダ ル ベ ッ コ 改 変 最 小 培 地 (D - M E M) で 細 胞 濃 度 2 × 1 06個/m | で懸濁したのち、プラスチックシャーレで培養した。1 0~14日後、ピューロマイシン耐性の細胞コロニーを回収し、mR Ν Α レ ベ ル で の G 蛋 白 質 α サ ブ ユ ニ ッ ト の 発 現 を 確 認 し て 、 G 蛋 白 質 α サブユニット発現細胞株を得た。この細胞に、実施例2 - 2 で調製 した甘味受容体であるT1R1、T1R2又はT1R3を単独発現用 の発現ベクター、T1R1及びT1R2、T1R1及びT1R3、又 は、T1R2及びT1R3を共発現用の発現ベクターを常法のリポフ ェ ク ショ ン 法 で 遺 伝 子 導 入 し た 後 、『 ピュー ロ マ イ シ ン 』 1 m g / I 及び『ジェネチシン』500mg/lを含有する10%ウシ胎児血清 を有するD-MEMに懸濁し、細胞培養用プラスチックシャーレで培 養した後、10~14日後、両薬剤耐性の細胞コロニーを回収し、導 入した遺伝子が想定したとおりに発現していることを常法のRT-PCR法により、mRNAレベルでの発現を確認し、G蛋白質と甘味 受容体が発現している細胞を得た。なお、対照として、G蛋白質又は 甘味受容体遺伝子を含まない発現ベクターのみを導入したものを用 意した。

実施例4 甘味受容体でのトレハロース及びスクロース反応性テス

常法の細胞内カルシウムイオン測定方法にしたがって測定した。すなわち、実施例3で調製したG蛋白質及び甘味受容体を発現している293細胞をプラスチックシャーレでコンフルエント状態まで培養した後、O. 05%トリプシン、O. 53mM EDTA溶液により剥離させ、10%ウシ胎児血清を含有するD-MEM培地に細胞濃度

1×10°個/mlに懸濁し、細胞内カルシウム検出試薬であるモレキュラープローブス社販売の商品名『Fluo-4.AM』を最終濃度2μMとなるように添加し、37°Сで30~90分間培養することにより、カルシウム検出試薬『Fluo-4.AM』を細胞内に取り込ませた。これを、10mM HEPES(pH7.4)、130mM塩化ナトリウム、5.4mM塩化カリウム、2mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、5.5mM D-グルコース、0.1%ウシ血清アルブミン、1mMピルビン酸ナトリウムを含有するカルシウムイオン測定用緩衝液で洗浄し、細胞外の試薬を除去し、同緩衝液で細胞濃度2.67×107個/mlに懸濁し、100μmメッシコで濾過し、25°Сで30分静置した後、ガラスキュベット(日立製作所(株)販売)に細胞懸濁液を2ml入れ、蛍光分光強度計(日立ットした。

試料の糖質として、トレハロース(片山化学工業(株)販売)、対照として、スクロース(和光純薬工業(株)販売)を、上記のカルシウムイオン測定用緩衝液で1 Mに溶解した。これを上記の細胞懸濁液の入ったガラスキュベットに0. 6 7 m l 添加し、撹拌した後、励起波長4 9 4 n m、蛍光波長5 1 6 n m での蛍光強度を測定し、反応性の有無を調べた。結果を表3に示す。

表 3

1		Z	G蛋白質 α サブユ	カルシウムイオンの 流入			
T1R1	T1R2	T1R3	ニット	トレハロース	スクロー ス(対照)		
0	_	_	無	無			
_	0		0	無	無		
_		0	0	有	無		
0	0	-	0	無	無		
0	_	0	0	有	無		
	0	0	0	有	有		
				無	無		
_	0	0	_	無	無		

表3に示すとおり、G蛋白質 α サブユニット及び T1R3発現細胞において、トレハロースに対する反応性が検出された。一方、対照のスクロースは、G蛋白質 α サブユニット、T1R2及びT1R3発現細胞において、反応性が検出された。この結果は、トレハロース 受容体においては、T1R1及びT1R2は不要であり、G蛋白質 α サブユニットとともにT1R3のみが必要であること、トレハロースとスクロースは異なる受容体により認識されていることが判明した。

実施例5 トレハロース受容体における他の甘味成分の検出

実施例 4 において、G 蛋白質 α サブユニットと甘味受容体 T 1 R 3 のみを発現させた細胞における、各種甘味を有する物質に対する反応性を測定した。すなわち、表 4 に示す各種甘味物質について、それぞ

れカルシウムイオンの流入の測定を、実施例 4 と同様にして行った。 結果を表 4 に示す。

表 4

甘味料	カルシウム の流入
トレハロース	有
スクロース	無
マンノース	無
ガラクトース	無
フルクトース	無
エリスリトール	無
マルチトール	無
Lーグリシン	無
アラニン	無
スクラロース	無
アスパルテーム	無

表4に示すとおり、トレハロース受容体は、トレハロース以外の糖質には反応性がなく、トレハロースを特異的に認識することが判明した。したがって、各種甘味料が混在する状況下においても、トレハロースを特異的に検出することが可能である。

実施例6 トレハロース受容体におけるトレハロースの定量

市販の96穴マイクロプレートに、実施例4で調製した細胞懸濁液 0.1 m l ずつを播種し、これに、実施例4のカルシウムイオン測定 用緩衝液により各種濃度に希釈したトレハロース溶液、すなわち、1 m M、2 m M、5 m M、1 0 m M、2 0 m M、5 0 m M、1 0 0 m M、 2 0 0 m M、5 0 0 m M、1, 0 0 0 m M、又は2, 0 0 0 m Mを0. 1 m l ずつ添加し、濃度マルチプレート用自動蛍光測定装置(大日本製薬(株)販売、商品名『フルオロスキャンアセントW/DF』)により、励起波長494nm、蛍光波長516nmで測定し、蛍光強度の積分値を算出した。なお、陰性対照はトレハロース無添加の試料を用いた。結果を表5に示す。

表 5

トレハロース	蛍光強度(積
濃度(mM)	分値)
0	0
1	0.2
2	0.5
5	10
10	19
20	29
50	45
100	82
200	159
500	421
1000	670
2000	720

表5に示すように、トレハロース濃度5mM以上から、トレハロースの検出が可能となり、500mMまでは直線性を有していた。したがって、この結果は、トレハロース濃度5mM乃至500mMの範囲内で定量的にトレハロース濃度が測定できることを示している。

本発明によれば、生体内又は生体外に存在するトレハロースの検出、定量を極めて正確かつ簡便に実施することができる。即ち、トレハロ

ースに特異的な受容体を利用しているので、他の糖質、例えばスクロースが混入している試料であってもトレハロースを極めて正確かつ 簡便に検出し、定量することができる。

特許請求の範囲

請求項1 配列表における配列番号1、2、3及び5に示すアミノ酸配列、又はそれらのアミノ酸配列において、その一部が欠失、置換、付加してなるアミノ酸配列を有する蛋白質、又は、配列表における配列番号1、4及び5に示すアミノ酸配列、又はそれらのアミノ酸配列において、その一部が欠失、置換、付加してなるアミノ酸配列を有する蛋白質を含んでなる哺乳動物のトレハロース受容体。

請求項2 請求項1に記載のトレハロース受容体を人為的に発現させた動物細胞。

請求項3 配列表における配列番号1、2、3及び5に示すアミノ酸配列、又はそれらのアミノ酸配列において、その一部が欠失、置換、付加してなるアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNA、又は、配列表における配列番号1、4及び5に示すアミノ酸配列、又はそれらのアミノ酸配列において、その一部が欠失、置換、付加してなるアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNAを組み込んだ発現ベクターを動物細胞に導入する工程を含む、トレハロース受容体を人為的に発現させた動物細胞の製造方法。

請求項4 請求項1に記載のトレハロース受容体又は請求項2に記載のトレハロース受容体を人為的に発現させた動物細胞を用いることを特徴とするトレハロースの検出方法。

請求項 5 トレハロース受容体にトレハロースが結合することによって起こる生化学的反応を検出することを特徴とする請求項 4 に記載のトレハロースの検出方法。

請求項 6 生化学的反応の検出が、カルシウムイオンの流入を測定することによって行われる請求項 5 に記載のトレハロースの検出方法。

請求項 7 請求項 2 に記載のトレハロース受容体を人為的に発現させた動物細胞と、カルシウムイオンの検出試薬を含んでなるトレハロース検出キット。

要約書

配列表における配列番号1、2、3及び5に示すアミノ酸配列を有する蛋白質、又は、配列表における配列番号1、4及び5に示すアミノ酸配列を有する蛋白質からなる哺乳動物のトレハロース受容体、又はそれを発現させた動物細胞によるトレハロース検出方法が開示されている。

配列表 (SEQUENCE LISTING)

```
<110> Kabushiki Kaisha Hayashibara Seibutsu Kagaku Kenkyujo
<120> Trehalose receptor and method for detecting trehalose with the same
<160>24
<210> 1
<211> 374
<212> PRT
<213 Homosapiens
<300>
<308> GENBANK M80632
<400> 1
Met Ala Arg Ser Leu Thr Trp Gly Cys Cys Pro Trp Cys Leu Thr Glu
                  5
                                     10
Glu Glu Lys Thr Ala Ala Arg Ile Asp Gln Glu Ile Asn Arg Ile Leu
Leu Glu Gln Lys Lys Gln Glu Arg Glu Glu Leu Lys Leu Leu Leu Leu
                             40
Gly Pro Gly Glu Ser Gly Lys Ser Thr Phe Ile Lys Gln Met Arg Ile
                         55
Ile His Gly Val Gly Tyr Ser Glu Glu Asp Arg Arg Ala Phe Arg Leu
                                         75
Leu Ile Tyr Gln Asn Ile Phe Val Ser Met Gln Ala Met Ile Asp Ala
                                     90
Met Asp Arg Leu Gln Ile Pro Phe Ser Arg Pro Asp Ser Lys Gln His
                                105
            100
Ala Ser Leu Val Met Thr Gln Asp Pro Tyr Lys Val Ser Thr Phe Glu
                            120
        115
Lys Pro Tyr Ala Val Ala Met Gln Tyr Leu Trp Arg Asp Ala Gly Ile
                        135
                                             140
Arg Ala Cys Tyr Glu Arg Arg Glu Phe His Leu Leu Asp Ser Ala
                    150
                                        155
Val Tyr Tyr Leu Ser His Leu Glu Arg Ile Ser Glu Asp Ser Tyr Ile
                                    170
Pro Thr Ala Gln Asp Val Leu Arg Ser Arg Met Pro Thr Thr Gly Ile
                                185
            180
Asn Glu Tyr Cys Phe Ser Val Lys Lys Thr Lys Leu Arg Ile Val Asp
                            200
                                                 205
Val Gly Gly Gln Arg Ser Glu Arg Arg Lys Trp Ile His Cys Phe Glu
                        215
Asn Val Ile Ala Leu Ile Tyr Leu Ala Ser Leu Ser Glu Tyr Asp Gln
```

```
230
                                        235
225
Cys Leu Glu Glu Asn Asp Gln Glu Asn Arg Met Glu Glu Ser Leu Ala
                245
                                    250
Leu Phe Ser Thr IIe Leu Glu Leu Pro Trp Phe Lys Ser Thr Ser Val
lle Leu Phe Leu Asn Lys Thr Asp Ile Leu Glu Asp Lys Ile His Thr
                            280
Ser His Leu Ala Thr Tyr Phe Pro Ser Phe Gln Gly Pro Arg Arg Asp
                        295
                                             300
Ala Glu Ala Ala Lys Ser Phe Ile Leu Asp Met Tyr Ala Arg Val Tyr
                    310
                                        315
Ala Ser Cys Ala Glu Pro Gln Asp Gly Gly Arg Lys Gly Ser Arg Ala
                                    330
Arg Arg Phe Phe Ala His Phe Thr Cys Ala Thr Asp Thr Gln Ser Val
                                345
Arg Ser Val Phe Lys Asp Val Arg Asp Ser Val Leu Ala Arg Tyr Leu
        355
                            360
                                                 365
Asp Glu Ile Asn Leu Leu
    370
<210> 2
<211> 374
<212> PRT
<213 > Homosapiens
<300>
<308> GENBANK M63904
<400> 2
Met Ala Arg Ser Leu Thr Trp Arg Cys Cys Pro Trp Cys Leu Thr Glu
Asp Glu Lys Ala Ala Ala Arg Val Asp Gln Glu Ile Asn Arg Ile Leu
Leu Glu Gln Lys Lys Gln Asp Arg Gly Glu Leu Lys Leu Leu Leu Leu
                             40
Gly Pro Gly Glu Ser Gly Lys Ser Thr Phe Ile Lys Gln Met Arg Ile
                         55
Ile His Gly Ala Gly Tyr Ser Glu Glu Glu Arg Lys Gly Phe Arg Pro
                     70
                                          75
Leu Val Tyr Gln Asn Ile Phe Val Ser Met Arg Ala Met Ile Glu Ala
                                      90
                 85
Met Glu Arg Leu Gln Ile Pro Phe Ser Arg Pro Glu Ser Lys His His
                                 105
Ala Ser Leu Val Met Ser Gln Asp Pro Tyr Lys Val Thr Thr Phe Glu
```

```
Lys Arg Tyr Ala Ala Ala Met Gln Trp Leu Trp Arg Asp Ala Gly Ile
                        135
                                             140
    130
Arg Ala Cys Tyr Glu Arg Arg Arg Glu Phe His Leu Leu Asp Ser Ala
145
                    150
                                         155
Val Tyr Tyr Leu Ser His Leu Glu Arg Ile Thr Glu Glu Gly Tyr Val
                                    170
                165
Pro Thr Ala Gln Asp Val Leu Arg Ser Arg Met Pro Thr Thr Gly Ile
                                185
Asn Glu Tyr Cys Phe Ser Val Gln Lys Thr Asn Leu Arg Ile Val Asp
                            200
Val Gly Gly Gln Lys Ser Glu Arg Lys Lys Trp Ile His Cys Phe Glu
                                             220
                        215
Asn Val Ile Ala Leu Ile Tyr Leu Ala Ser Leu Ser Glu Tyr Asp Gln
                    230
                                         235
Cys Leu Glu Glu Asn Asn Gln Glu Asn Arg Met Lys Glu Ser Leu Ala
                                      250
                 245
Leu Phe Gly Thr Ile Leu Glu Leu Pro Trp Phe Lys Ser Thr Ser Val
            260
                                265
Ile Leu Phe Leu Asn Lys Thr Asp Ile Leu Glu Glu Lys Ile Pro Thr
                            280
                                                 285
Ser His Leu Ala Thr Tyr Phe Pro Ser Phe Gln Gly Pro Lys Gln Asp
                        295
                                             300
Ala Glu Ala Ala Lys Arg Phe Ile Leu Asp Met Tyr Thr Arg Met Tyr
                                         315
                    310
Thr Gly Cys Val Asp Gly Pro Glu Gly Ser Lys Lys Gly Ala Arg Ser
                325
                                     330
Arg Arg Leu Phe Ser His Tyr Thr Cys Ala Thr Asp Thr Gln Asn Ile
                                                     350
                                 345
Arg Lys Val Phe Lys Asp Val Arg Asp Ser Val Leu Ala Arg Tyr Leu
        355
                             360
                                                 365
Asp Glu Ile Asn Leu Leu
    370
<210> 3
<211> 355
<212> PRT
<213> Homosapiens
<300>
<308> GENBANK NM_002073
<400> 3
Met Gly Cys Arg Gln Ser Ser Glu Glu Lys Glu Ala Ala Arg Arg Ser
```

115

125

				-											
l Ara	Δrσ	Πle	Δen	5 Ara	Hic	Len	Δrσ	Ser	10 G111	Ser	Gln	Δrσ	Gln	15 Arg	Δισ
мъ	MI 6	110	20	1116	1115	LCu	m s	25	O I u	501	OIII	5	30	6	6
Glu	He	Lys	Leu	Leu	Leu	Leu	Gly	Thr	Ser	Asn	Ser	Gly	Lys	Ser	Thr
		35					40		0	0.1	0.1	45		·	0.1
He	Va 1 50	Lys	GIN	меі	Lys	55	He	His	Ser	Gly	60	Pne	Asn	Leu	GIU
Ala		Lys	Glu	Tyr	Lys		Leu	He	He	Tyr		Ala	Ile	Asp	Ser
65					70					75					80
Leu	Thr	Arg	He	I I e 85	Arg	Ala	Leu	Ala	Ala 90	Leu	Arg	Ile	Asp	Phe 95	His
Asn	Pro	Asp	Arg 100	Ala	Tyr	Asp	Ala	Val 105	Gln	Leu	Phe	Ala	Leu 110	Thr	Gly
Pro	Ala	Glu 115	Ser	Lys	Gly	Glu	Ile 120	Thr	Pro	Glu	Leu	Leu 125	Gly	Val	Met
Arg	Arg 130	Leu	Trp	Ala	Asp	Pro 135	Gly	Ala	Gln	Ala	Cys 140	Phe	Ser	Arg	Ser
Ser	Glu	Tyr	His	Leu		Asp	Asn	Ala	Ala		Tyr	Leu	Asn	Asp	
145		T 1	. 1		150				D	155	37 1	0.1			160
Glu	Arg	He	Ala	A1a 165	Ala	Asp	lyr	He	170	ınr	vai	GIU	Asp	11e 175	Leu
Arg	Ser	Arg	Asp 180	Met	Thr	Thr	Gly	I l e 185	Val	Glu	Asn	Lys	Phe 190	Thr	Phe
Lys	Glu	Leu 198		Phe	Lys	Met	Val 200	Asp	Val	Gly	Gly	Gln 205	Arg	Ser	Glu
Arg	Lys 210	Lys	Trp	Ile	His	Cys 215	Phe	Glu	Gly	Val	Th r 220	Ala	Ile	He	Phe
	Val	Glu	Leu	Ser		Tyr	Asp	Leu	Lys		Tyr	Glu	Asp	Asn	
225	0		14.4	41.	230	C	T	A	T	235	A	0	71.	Cons	240
Inr	Ser	Arg	мет	A1a 245	GIU	zer	Leu	Arg	250	Pne	ASP	ser	116	255	ASII
Asn	Asn	Trp	Phe 260		Asn	Thr	Ser	Leu 265		Leu	Phe	Leu	Asn 270		Lys
Asp	Leu	Leu 275	Ala	Glu	Lys	Ile	Arg 280	Arg	He	Pro	Leu	Thr 285	Ile	Cys	Phe
Pro	Glu 290		Lys	Gly	Gln	Asn 295		Tyr	Glu	Glu	Ala 300		Val	Tyr	Пlе
Gln		Gln	Phe	Glu	Asp		Asn	Arg	Asn	Lys		Thr	Lys	Glu	Пe
305					310					315					320
Tyr	Ser	His	Phe	Thr 325	Cys	Ala	Thr	Asp	Thr 330	Ser	Asn	He	Gln	Phe 335	Val
Phe	Asp	Ala	Val 340	Thr	Asp	Val	He	Ile 345	Gln	Asn	Asn	Leu	Lys 350	Tyr	Ιlε
Gly	Leu	Cys													

<210> 4

```
<211> 374
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<300>
<301>SEJAL M. MODY, MAURICE K. C. HO, SUSHMA A. JOSHI, and YUNG H. WONG
<302>Incorporation of GalphaZ-Specific Sequence at the Carboxyl Terminus Increases the
Promiscuity of Galphal6 toward Gi-Coupled Receptors
<303>The American Society for Pharmacology and Experimental Therapeutics
<304>57
<306>13-23
<307>2000
<400> 4
Met Ala Arg Ser Leu Thr Trp Arg Cys Cys Pro Trp Cys Leu Thr Glu
Asp Glu Lys Ala Ala Ala Arg Val Asp Gln Glu Ile Asn Arg Ile Leu
                                 25
Leu Glu Gln Lys Lys Gln Asp Arg Gly Glu Leu Lys Leu Leu Leu
Gly Pro Gly Glu Ser Gly Lys Ser Thr Phe Ile Lys Gln Met Arg Ile
                         55
lle His Gly Ala Gly Tyr Ser Glu Glu Glu Arg Lys Gly Phe Arg Pro
                     70
                                         75
Leu Val Tyr Gln Asn Ile Phe Val Ser Met Arg Ala Met Ile Glu Ala
Met Glu Arg Leu Gln Ile Pro Phe Ser Arg Pro Glu Ser Lys His His
                                105
Ala Ser Leu Val Met Ser Gln Asp Pro Tyr Lys Val Thr Thr Phe Glu
                            120
                                                 125
Lys Arg Tyr Ala Ala Ala Met Gln Trp Leu Trp Arg Asp Ala Gly Ile
                        135
Arg Ala Cys Tyr Glu Arg Arg Glu Phe His Leu Leu Asp Ser Ala
                    150
                                        155
Val Tyr Tyr Leu Ser His Leu Glu Arg Ile Thr Glu Glu Gly Tyr Val
                165
                                    170
Pro Thr Ala Gln Asp Val Leu Arg Ser Arg Met Pro Thr Thr Gly Ile
            180
                                185
Asn Glu Tyr Cys Phe Ser Val Gln Lys Thr Asn Leu Arg Ile Val Asp
Val Gly Gly Gln Lys Ser Glu Arg Lys Lys Trp Ile His Cys Phe Glu
```

```
Asn Val Ile Ala Leu Ile Tyr Leu Ala Ser Leu Ser Glu Tyr Asp Gln
                                        235
                    230
Cys Leu Glu Glu Asn Asn Gln Glu Asn Arg Met Lys Glu Ser Leu Ala
                                    250
                245
Leu Phe Gly Thr Ile Leu Glu Leu Pro Trp Phe Lys Ser Thr Ser Val
            260
                                265
lle Leu Phe Leu Asn Lys Thr Asp Ile Leu Glu Glu Lys Ile Pro Thr
                            280
Ser His Leu Ala Thr Tyr Phe Pro Ser Phe Gln Gly Pro Lys Gln Asp
                        295
                                             300
Ala Glu Ala Ala Lys Arg Phe Ile Leu Asp Met Tyr Thr Arg Met Tyr
                                         315
Thr Gly Cys Val Asp Gly Pro Glu Gly Ser Asn Arg Asn Lys Glu Thr
                                    330
                325
Lys Glu Ile Tyr Ser His Phe Thr Cys Ala Thr Asp Thr Ser Asn Ile
                                345
            340
Gln Phe Val Phe Asp Ala Val Thr Asp Val Ile Ile Gln Asn Asn Leu
                            360
                                                 365
        355
Lys Tyr Ile Gly Leu Cys
    370
<210> 5
<211> 858
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 5
Met Pro Ala Leu Ala Ile Met Gly Leu Ser Leu Ala Ala Phe Leu Glu
Leu Gly Met Gly Ala Ser Leu Cys Leu Ser Gln Gln Phe Lys Ala Gln
Gly Asp Tyr Ile Leu Gly Gly Leu Phe Pro Leu Gly Ser Thr Glu Glu
                              40
Ala Thr Leu Asn Gln Arg Thr Gln Pro Asn Ser Ile Pro Cys Asn Arg
                                              60
Phe Ser Pro Leu Gly Leu Phe Leu Ala Met Ala Met Lys Met Ala Val
                                          75
                      70
Glu Glu Ile Asn Asn Gly Ser Ala Leu Leu Pro Gly Leu Arg Leu Gly
                                      90
                  85
Tyr Asp Leu Phe Asp Thr Cys Ser Glu Pro Val Val Thr Met Lys Ser
             100
                                 105
Ser Leu Met Phe Leu Ala Lys Val Gly Ser Gln Ser Ile Ala Ala Tyr
                             120
                                                  125
         115
```

220

	130					135					140				
His	Ser	Ser	Glu	Leu	Ala	Leu	Пe	Thr	Gly	Lys	Phe	Phe	Ser	Phe	Phe
145										155					160
	Met	Pro	Gln	Val 165	Ser	Tyr	Ser	Ala	Ser 170	Met	Asp	Arg	Leu	Ser 175	Asp
Arg	Glu	Thr	Phe 180	Pro	Ser	Phe	Phe	Arg 185	Thr	Val	Pro	Ser	Asp 190	Arg	Val
		195					200			Asn		205			
	210					215					220				
225					230					Ile 235					240
				245					250	Gln				255	
			260					265		Lys			270		
		275					280			Leu		285			
	290					295				Ala	300				
305					310					Ile 315					320
				325					330					335	
			340					345		Asp			350		
		355					360			His		365			
	370	ŀ				375				Asn	380				
385	ı				390					395					Thr 400
				405	ı				410					415	
			420)				425					430		Gln
		435	<u>, </u>				440					445			Thr
	450)				455)				460				Lys
Me t		Val	Trp	Gln	Ser 470		Thr	Pro	val	Leu 475		Thr	Val	Gly	Thr 480

Phe Asn Gly Thr Leu Gln Leu Gln Gln Ser Lys Met Tyr Trp Pro Gly Asn Gln Val Pro Val Ser Gln Cys Ser Arg Gln Cys Lys Asp Gly Gln Val Arg Arg Val Lys Gly Phe His Ser Cys Cys Tyr Asp Cys Val Asp Cys Lys Ala Gly Ser Tyr Arg Lys His Pro Asp Asp Phe Thr Cys Thr Pro Cys Asn Gln Asp Gln Trp Ser Pro Glu Lys Ser Thr Ala Cys Leu Pro Arg Arg Pro Lys Phe Leu Ala Trp Gly Glu Pro Val Val Leu Ser Leu Leu Leu Leu Cys Leu Val Leu Gly Leu Ala Leu Ala Ala Leu Gly Leu Ser Val His His Trp Asp Ser Pro Leu Val Gln Ala Ser Gly Gly Ser Gln Phe Cys Phe Gly Leu Ile Cys Leu Gly Leu Phe Cys Leu Ser Val Leu Leu Phe Pro Gly Arg Pro Ser Ser Ala Ser Cys Leu Ala Gln Gln Pro Met Ala His Leu Pro Leu Thr Gly Cys Leu Ser Thr Leu Phe Leu Gln Ala Ala Glu Thr Phe Val Glu Ser Glu Leu Pro Leu Ser Trp Ala Asn Trp Leu Cys Ser Tyr Leu Arg Gly Leu Trp Ala Trp Leu Val Val Leu Leu Ala Thr Phe Val Glu Ala Ala Leu Cys Ala Trp Tyr Leu Asn Ala Phe Pro Pro Glu Val Val Thr Asp Trp Ser Val Leu Pro Thr Glu Val Leu Glu His Cys His Val Arg Ser Trp Val Ser Leu Gly Leu Val His Ile Thr Asn Ala Met Leu Ala Phe Leu Cys Phe Leu Gly Thr Phe Leu Val Gln Ser Gln Pro Gly Arg Tyr Asn Arg Ala Arg Gly Leu Thr Phe Ala Met Leu Ala Tyr Phe Ile Thr Trp Val Ser Phe Val Pro Leu Leu Ala Asn Val Gin Val Ala Tyr Gin Pro Ala Val Gin Met Gly Ala Ile Leu Val Cys Ala Leu Gly Ile Leu Val Thr Phe His Leu Pro Lys Cys Tyr Val Leu Leu Trp Leu Pro Lys Leu Asn Thr Gln Glu

```
Phe Phe Leu Gly Arg Asn Ala Lys Lys Ala Ala Asp Glu Asn Ser Gly
                            840
Gly Gly Glu Ala Ala Gln Gly His Asn Glu
    850
                        855
<210> 6
<211> 1353
<212> DNA
<213 Mus musculus
<300>
<308> GENBANK M80632
<400> 6
caggccctgt gatgtcacct ggtggtctgt gaagcgccca cc 42
atg gcc cgg tcc ctg act tgg ggc tgc tgt ccc tgg tgc ctg aca gag 90
Met Ala Arg Ser Leu Thr Trp Gly Cys Cys Pro Trp Cys Leu Thr Glu
                                     10
gag gag aag act gcc gcc aga atc gac cag gag atc aac agg att ttg 138
Glu Glu Lys Thr Ala Ala Arg Ile Asp Gln Glu Ile Asn Arg Ile Leu
                                25
tig gaa cag aaa aaa caa gag cgc gag gaa tig aaa ctc cig cig tig 186
Leu Glu Gln Lys Lys Gln Glu Arg Glu Glu Leu Lys Leu Leu Leu
                             40
ggg cct ggt gag agc ggg aag agt acg ttc atc aag cag atg cgc atc 234
Gly Pro Gly Glu Ser Gly Lys Ser Thr Phe Ile Lys Gln Met Arg Ile
     50
                        55
att cac ggt gtg ggc tac tcg gag gag gac cgc aga gcc ttc cgg ctg 282
Ile His Gly Val Gly Tyr Ser Glu Glu Asp Arg Arg Ala Phe Arg Leu
                     70
 65
                                         75
ctc atc tac cag aac atc ttc gtc tcc atg cag gcc atg ata gat gcg 330
Leu Ile Tyr Gln Asn Ile Phe Val Ser Met Gln Ala Met Ile Asp Ala
                                     90
atg gac cgg ctg cag atc ccc ttc agc agg cct gac agc aag cag cac 378
Met Asp Arg Leu Gln Ile Pro Phe Ser Arg Pro Asp Ser Lys Gln His
                                105
gcc agc cta gtg atg acc cag gac ccc tat aaa gtg agc aca ttc gag 426
Ala Ser Leu Val Met Thr Gln Asp Pro Tyr Lys Val Ser Thr Phe Glu
                            120
aag cca tat gca gtg gcc atg cag tac ctg tgg cgg gac gcg ggc atc 474
Lys Pro Tyr Ala Val Ala Met Gln Tyr Leu Trp Arg Asp Ala Gly Ile
    130
                        135
                                             140
```

cgt gca tgc tac gag cga agg cgt gaa ttc cac ctt ctg gac tcc gcg 522

```
Arg Ala Cys Tyr Glu Arg Arg Glu Phe His Leu Leu Asp Ser Ala
145
                     150
                                         155
gtg tat tac ctg tca cac ctg gag cgc ata tca gag gac agc tac atc 570
Val Tyr Tyr Leu Ser His Leu Glu Arg Ile Ser Glu Asp Ser Tyr Ile
                 165
                                     170
                                                         175
ccc act gcg caa gac gtg ctg cgc agt cgc atg ccc acc aca ggc atc 618
Pro Thr Ala Gln Asp Val Leu Arg Ser Arg Met Pro Thr Thr Gly Ile
            180
                                 185
aat gag tac tgc ttc tcc gtg aag aaa acc aaa ctg cgc atc gtg gat 666
Asn Glu Tyr Cys Phe Ser Val Lys Lys Thr Lys Leu Arg Ile Val Asp
                             200
gtt ggt ggc cag agg tca gag cgt agg aaa tgg att cac tgt ttc gag 714
Val Gly Gly Gln Arg Ser Glu Arg Arg Lys Trp Ile His Cys Phe Glu
                        215
                                             220
aac gig att gcc ctc atc tac cig gcc tcc cig agc gag tat gac cag 762
Asn Val Ile Ala Leu Ile Tyr Leu Ala Ser Leu Ser Glu Tyr Asp Gln
225
                    230
                                         235
tgc cta gag gag aac gat cag gag aac cgc atg gag gag agt ctc gct 810
Cys Leu Glu Glu Asn Asp Gln Glu Asn Arg Met Glu Glu Ser Leu Ala
                245
                                     250
                                                         255
ctg ttc agc acg atc cta gag ctg ccc tgg ttc aag agc acc tcg gtc 858
Leu Phe Ser Thr Ile Leu Glu Leu Pro Trp Phe Lys Ser Thr Ser Val
            260
                                265
atc ctc ttc ctc aac aag acg gac atc ctg gaa gat aag att cac acc 906
Ile Leu Phe Leu Asn Lys Thr Asp Ile Leu Glu Asp Lys Ile His Thr
                            280
                                                 285
tec cae etg gee aca tae tte eee age tte eag gga eee egg ega gae 954
Ser His Leu Ala Thr Tyr Phe Pro Ser Phe Gln Gly Pro Arg Arg Asp
                        295
gca gag gcc gcc aag agc ttc atc ttg gac atg tat gcg cgc gtg tac 1002
Ala Glu Ala Ala Lys Ser Phe Ile Leu Asp Met Tyr Ala Arg Val Tyr
                    310
                                         315
gcg agc tgc gca gag ccc cag gac ggt ggc agg aaa ggc tcc cgc gcg 1050
Ala Ser Cys Ala Glu Pro Gln Asp Gly Gly Arg Lys Gly Ser Arg Ala
                325
                                    330
cgc cgc ttc ttc gca cac ttc acc tgt gcc acg gac acg caa agc gtc 1098
Arg Arg Phe Phe Ala His Phe Thr Cys Ala Thr Asp Thr Gln Ser Val
            340
                                345
                                                     350
cgc agc gtg ttc aag gac gtg cgg gac tcg gtg ctg gcc cgg tac ctg 1146
Arg Ser Val Phe Lys Asp Val Arg Asp Ser Val Leu Ala Arg Tyr Leu
        355
                                                 365
gac gag atc aac ctg ctg 1164
Asp Glu Ile Asn Leu Leu
    370
```

tgacgcggga cagggaaccc caagcgcgac gcgtcgtggc gaggacatac ctcccctgg 1224 tggccgcgcg tggaactgca ggtccaggag ctgccaagtg gggaagccag cccacaggag 1284 agagiccigo ticiaciggg coccaagoca goiccigiaa tiaticcicg coitciciag 1344 tgttggaag <210> 7 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 7 cgcaagcttt ctgtgaagcg cccaccatg <210> 8 <211> 37 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 8 gcattacgat gcggccgcgc gtcacagcag gttgatc <210> 9 <211> 2060 <212> DNA <213 Homosapiens <300> <308> GENBANK M63904 <400> tgttcccagc actcaagcct tgccaccgcc gagccgggct tcctgggtgt ttcaggcaag 60 gaagtotagg tocotggggg gtgaccocca aggaaaaggo agcotocotg cgcaccoggt 120 tgcccggagc cctctccagg gccggctggg ctgggggttg ccctggccag caggggcccg 180 ggggcgatgc cacccggtgc cgactgaggc caccgcacc 219 atg gcc cgc tcg ctg acc tgg cgc tgc tgc ccc tgg tgc ctg acg gag 267 Met Ala Arg Ser Leu Thr Trp Arg Cys Cys Pro Trp Cys Leu Thr Glu gat gag aag gcc gcc gcc cgg gtg gac cag gag atc aac agg atc ctc 315 Asp Glu Lys Ala Ala Ala Arg Val Asp Gln Glu Ile Asn Arg Ile Leu 20 25 ttg gag cag aag aag cag gac cgc ggg gag ctg aag ctg ctg ctt ttg 363

Leu Glu Gln Lys Lys Gln Asp Arg Gly Glu Leu Lys Leu Leu Leu 45

ggc cca ggc gag agc ggg aag agc acc iic aic aag cag aig cgg aic 411

```
Gly Pro Gly Glu Ser Gly Lys Ser Thr Phe Ile Lys Gln Met Arg Ile
atc cac ggc gcc ggc tac tcg gag gag gag cgc aag ggc ttc cgg ccc 459
lle His Gly Ala Gly Tyr Ser Glu Glu Glu Arg Lys Gly Phe Arg Pro
                     70
                                         75
ctg gtc tac cag aac atc ttc gtg tcc atg cgg gcc atg atc gag gcc 507
Leu Val Tyr Gln Asn Ile Phe Val Ser Met Arg Ala Met Ile Glu Ala
                 85
atg gag cgg ctg cag att cca ttc agc agg ccc gag agc aag cac cac 555
Met Glu Arg Leu Gln Ile Pro Phe Ser Arg Pro Glu Ser Lys His His
            100
                                105
gct agc ctg gtc atg agc cag gac ccc tat aaa gtg acc acg tit gag 603
Ala Ser Leu Val Met Ser Gln Asp Pro Tyr Lys Val Thr Thr Phe Glu
                            120
aag ogo tac got gog god atg dag tgg otg tgg agg gat god ggd atd 651
Lys Arg Tyr Ala Ala Ala Met Gln Trp Leu Trp Arg Asp Ala Gly Ile
                        135
                                             140
cgg gcc tgc tat gag cgt cgg cgg gaa ttc cac ctg ctc gat tca gcc 669
Arg Ala Cys Tyr Glu Arg Arg Arg Glu Phe His Leu Leu Asp Ser Ala
                                        155
                    150
gtg tac tac ctg tcc cac ctg gag cgc atc acc gag gag ggc tac gtc 747
Val Tyr Tyr Leu Ser His Leu Glu Arg Ile Thr Glu Glu Gly Tyr Val
                                                         175
                                     170
                165
ccc aca gct cag gac gtg ctc cgc agc cgc atg ccc acc act ggc atc 795
Pro Thr Ala Gln Asp Val Leu Arg Ser Arg Met Pro Thr Thr Gly Ile
                                 185
            180
aac gag tac tgc ttc tcc gtg cag aaa acc aac ctg cgg atc gtg gac 843
Asn Glu Tyr Cys Phe Ser Val Gln Lys Thr Asn Leu Arg Ile Val Asp
                             200
                                                 205
gtc ggg ggc cag aag tca gag cgt aag aaa tgg atc cat tgt ttc gag 891
Val Gly Gly Gln Lys Ser Glu Arg Lys Lys Trp Ile His Cys Phe Glu
                                             220
                         215
aac gtg atc gcc ctc atc tac ctg gcc tca ctg agt gaa tac gac cag 939
Asn Val Ile Ala Leu Ile Tyr Leu Ala Ser Leu Ser Glu Tyr Asp Gln
                                         235
tgc ctg gag gag aac aac cag gag aac cgc atg aag gag agc ctc gca 987
Cys Leu Glu Glu Asn Asn Gln Glu Asn Arg Met Lys Glu Ser Leu Ala
                                                         255
                245
                                     250
ttg tit ggg act atc ctg gaa cta ccc tgg ttc aaa agc aca tcc gtc 1035
Leu Phe Gly Thr Ile Leu Glu Leu Pro Trp Phe Lys Ser Thr Ser Val
            260
                                 265
                                                     270
atc ctc ttt ctc aac aaa acc gac atc ctg gag gag aaa atc ccc acc 1083
Ile Leu Phe Leu Asn Lys Thr Asp Ile Leu Glu Glu Lys Ile Pro Thr
                             280
                                                 285
         275
```

```
tcc cac ctg gct acc tat ttc ccc agt ttc cag ggc cct aag cag gat 1131
Ser His Leu Ala Thr Tyr Phe Pro Ser Phe Gln Gly Pro Lys Gln Asp
                        295
                                            300
    290
gct gag gca gcc aag agg ttc atc ctg gac atg tac acg agg atg tac 1179
Ala Glu Ala Ala Lys Arg Phe Ile Leu Asp Met Tyr Thr Arg Met Tyr
                                        315
                    310
acc ggg tgc gtg gac ggc ccc gag ggc agc aag aag ggc gca cga tcc 1227
Thr Gly Cys Val Asp Gly Pro Glu Gly Ser Lys Lys Gly Ala Arg Ser
                                    330
                325
cga cgc ctt ttc agc cac tac aca tgt gcc aca gac aca cag aac atc 1275
Arg Arg Leu Phe Ser His Tyr Thr Cys Ala Thr Asp Thr Gln Asn Ile
                                345
cgc aag gtc ttc aag gac gtg cgg gac tcg gtg ctc gcc cgc tac ctg 1323
Arg Lys Val Phe Lys Asp Val Arg Asp Ser Val Leu Ala Arg Tyr Leu
                                                 365
        355
                            360
gac gag atc aac ctg ctg 1341
Asp Glu Ile Asn Leu Leu
    370
tgacccaggc cccacctggg gcaggcggca ccggcgggcg ggtgggaggt gggagtggct 1401
gcagggaccc tagtgtcctg gtctatctct ccagcctcgg cccacacgca agggagtcgg 1461
gggacggccc gctgctggcc gctctcttct ctgcctctca ccaggacagc cgcccccag 1521
ggtactcctg cccttgcttg actcagtttc cctcctttga aagggaagga gcaaaacggc 1581
cattigggat gccagggigg atgaaaaggi gaagaaatca ggggatigag actigggigg 1641
gigggcatet cicaggagee ceateteegg gegigicace teetgggeag ggitetggga 1701
ccctctgtgg gtgacgcaca ccctgggatg gggctagtag agccttcagg cgccttcggg 1761
cgtggactct ggcgcactct agtggacagg agaaggaacg ccttccagga acctgtggac 1821
taggggtgca gggacticcc titgcaaggg gtaacagacc gctggaaaac actgtcactt 1881
tragagetre giggetraca gegigterig ecceggititg eggargagag aaategegge 1941
ccacaagcat cccccatccc ttgcaggctg ggggctgggc atgctgcatc ttaacctttt 2001
gtatttattc cctcaccttc tgcagggctc cgtgcgggct gaaattaaag atttcttag 2060
<210> 10
<211> 2679
<212> DNA
<213> Homosapiens
<300>
<308> GENBANK NM_002073
<400> 10
gagaccagga cc 12
atg gga tgt cgg caa agc tca gag gaa aaa gaa gca gcc cgg cgg tcc 60
Met Gly Cys Arg Gln Ser Ser Glu Glu Lys Glu Ala Ala Arg Arg Ser
                                                          15
  1
                  5
                                      10
```

```
cgg aga att gac cgc cac ctg cgc tca gag agc cag cgg caa cgc cgc 108
Arg Arg Ile Asp Arg His Leu Arg Ser Glu Ser Gln Arg Gln Arg Arg
             20
                                 25
gaa atc aag ctg ctc ctg ctg ggc acc agc aac tca ggc aag agc acc 156
Glu Ile Lys Leu Leu Leu Gly Thr Ser Asn Ser Gly Lys Ser Thr
                                                 45
                             40
atc gtc aaa cag atg aag atc atc cac agc ggc ggc ttc aac ctg gag 204
Ile Val Lys Gln Met Lys Ile Ile His Ser Gly Gly Phe Asn Leu Glu
                        55
gcc tgc aag gag tac aag ccc ctc atc atc tac aat gcc atc gac tcg 252
Ala Cys Lys Glu Tyr Lys Pro Leu Ile Ile Tyr Asn Ala Ile Asp Ser
                     70
                                         75
ctg acc cgc atc atc cgg gcc ctg gcc gcc ctc agg atc gac ttc cac 300
Leu Thr Arg Ile Ile Arg Ala Leu Ala Ala Leu Arg Ile Asp Phe His
                 85
aac ccc gac cgc gcc tac gac gct gtg cag ctc ttt gcg ctg acg ggc 348
Asn Pro Asp Arg Ala Tyr Asp Ala Val Gln Leu Phe Ala Leu Thr Gly
            100
                                105
ccc gct gag agc aag ggc gag atc aca ccc gag ctg ctg ggt gtc atg 396
Pro Ala Glu Ser Lys Gly Glu Ile Thr Pro Glu Leu Leu Gly Val Met
                                                 125
        115
                            120
cga cgg ctc tgg gcc gac cca ggg gca cag gcc tgc ttc agc cgc tcc 444
Arg Arg Leu Trp Ala Asp Pro Gly Ala Gln Ala Cys Phe Ser Arg Ser
                        135
                                             140
age gag tae cae etg gag gae aae geg gee tae tae etg aae gae etg 492
Ser Glu Tyr His Leu Glu Asp Asn Ala Ala Tyr Tyr Leu Asn Asp Leu
                                         155
                    150
gag ege ate gee gea get gae tat ate eec act gte gag gae ate etg 540
Glu Arg Ile Ala Ala Ala Asp Tyr Ile Pro Thr Val Glu Asp Ile Leu
                                     170
                165
cgc tcc cgg gac atg acc acg ggc att gtg gag aac aag ttc acc ttc 588
Arg Ser Arg Asp Met Thr Thr Gly Ile Val Glu Asn Lys Phe Thr Phe
                                185
            180
aag gag ctc acc ttc aag atg gtg gac gtg ggg ggg cag agg tca gag 636
Lys Glu Leu Thr Phe Lys Met Val Asp Val Gly Gln Arg Ser Glu
        195
                            200
                                                 205
cgc aaa aag tgg atc cac tgc ttc gag ggc gtc aca gcc atc atc ttc 684
Arg Lys Lys Trp Ile His Cys Phe Glu Gly Val Thr Ala Ile Ile Phe
                                             220
    210
                        215
tgt gtg gag ctc agc ggc tac gac ctg aaa ctc tac gag gat aac cag 732
Cys Val Glu Leu Ser Gly Tyr Asp Leu Lys Leu Tyr Glu Asp Asn Gln
                                         235
225
aca agt cgg atg gca gag agc tig cgc cic tit gac icc atc igc aac 780
Thr Ser Arg Met Ala Glu Ser Leu Arg Leu Phe Asp Ser Ile Cys Asn
```

```
255
                                    250
                245
aac aac tgg ttc atc aac acc tca ctc atc ctc ttc ctg aac aag aag 828
Asn Asn Trp Phe Ile Asn Thr Ser Leu Ile Leu Phe Leu Asn Lys Lys
                                265
            260
gac ctg ctg gca gag aag atc cgc cgc atc ccg ctc acc atc tgc ttt 876
Asp Leu Leu Ala Glu Lys Ile Arg Arg Ile Pro Leu Thr Ile Cys Phe
                                                 285
                            280
ccc gag tac aag ggc cag aac acg tac gag gag gcc gct gtc tac atc 924
Pro Glu Tyr Lys Gly Gln Asn Thr Tyr Glu Glu Ala Ala Val Tyr Ile
                                             300
                        295
    290
cag cgg cag tit gaa gac cig aac cgc aac aag gag acc aag gag atc 972
Gln Arg Gln Phe Glu Asp Leu Asn Arg Asn Lys Glu Thr Lys Glu Ile
                                                             320
                                         315
                    310
305
tac tcc cac ttc acc tgc gcc acc gac acc agt aac atc cag ttt gtc 1020
Tyr Ser His Phe Thr Cys Ala Thr Asp Thr Ser Asn Ile Gln Phe Val
                325
                                     330
ttc gac gcg gtg aca gac gtc atc ata cag aac aat ctc aag tac att 1068
Phe Asp Ala Val Thr Asp Val Ile Ile Gln Asn Asn Leu Lys Tyr Ile
                                                     350
                                 345
            340
ggc ctt tgc 1077
Gly Leu Cys
        355
```

tgaggagctg ggcccggggc gcctgcctat ggtgaaaccc acggggtgtc atgccccaac 1137 gcgtgctaga gaggcccaat ccaggggcag aaaacagggg gcctaaagaa tgtccccac 1197 cccttggcct ctgcctcctt ggccccacat ttctgcaaac ataaatattt acggatagat 1257 tgctaggtag atagacacac acacatgcac acacacacat ctggagatgg caaaatcctc 1317 taaaatgtcg aggtctcttg aagacttgag aagctgtcac aaggtcacta caagcccaac 1377 ctgcccttc actttgcctt cctgagttgg ccccactcca cttgggggtc tgcattggat 1437 tgttagggat aggcagcagg gctgaggcaa ggtaggccaa ctgcacccct gtcacctgga 1497 ggagggccgg ctcgctgccc gagctctggc ctagggacct tgccgctgac caagagggag 1557 gaccagigca gggicigigc acciticcity ciggccigca cacagcigci cagcaccatt 1617 tcattctgga cctgggacct taggagccgg gtgacagcac taaccagacc tccagccact 1677 cacagetett titaaaaaac agetteaaaa tatgeageaa aaaccaatae aacaaaacga 1737 gtggcacgat ttatttcaaa ctaggccagc tgggattcca gcttttcttc tactagtctg 1797 atgitttata aaicaaaacc iggitticci iciciggcai iittiitigi iittigiitti 1857 ttggtttttt ttttttttt ggccaaatct cgtggtgttt cgcagaaaaa aatccagaaa 1917 atticaaaig cagiigagia ticiiittia aaigcagati ticaaaaacai attiittiic 1977 aggiggicii titigigici ggciigciga gigiaaaagi igiiatcigg acgaicigic 2037 tctctgctcc aaagaaaitt tggagtgagt ggcagtcctg cgccagcctc gcgggacacg 2097 tgitgtacat aagcetetge agtgteetet tgitaatggt ggggttttet gettigittt 2157 tatttaagaa aataaacacg acatatttaa agaaggitci ticacciggg agcaaalgaa 2217 caatagctaa gigiciiggi attiaaagag taaattatti giggciiigc igagigaagg 2277 aaggggagca aggggtggtg cccctggtcc cagcatgccc cgcgcctgag actggctgga 2337 aatgetetga eteetigtgaa ggeacageea gegttgtgge etgagggagg eeetgetggg 2397 accetgatet gggcetteet gteecaggge etatgggeaa etgegttgaa aggaegtteg 2457 ccaagggccg tgtgtaaata cgaactgcgc catggagagg agaggcactg ccggagccct 2517 tgccagatct ccctcctct ctctgtgcag tagctgtgtg tccgaggtca gtgtgcggaa 2577 tcacagccaa ggacgtgaag agatgtacgg gggaaagaga agctggggat tggatgaaag 2637 tcaaaggttg tctactttaa gaaaataaaa taccctgaat gg <210> 11 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence **<400>** 11 cgcaagctig actgaggcca ccgcaccat <210> 12 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 12 ctccttgttt cggttgctgc cctcggggc <210> 13 <211> 30 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 13 ggccccgagg gcagcaaccg aaacaaggag <210> 14 <211> 37 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 14 gcattacgat gcggccgcag ctcctcagca aaggcca <210> 15 <211> 1122 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

```
<300>
<301>SEJAL M. MODY, MAURICE K. C. HO, SUSHMA A. JOSHI, and YUNG H. WONG
<302>Incorporation of GalphaZ-Specific Sequence at the Carboxyl Terminus Increases the
Promiscuity of Galphal6 toward Gi-Coupled Receptors
<303>The American Society for Pharmacology and Experimental Therapeutics
<304>57
<306>13-23
<307>2000
<400> 15
atg gcc cgc tcg ctg acc tgg cgc tgc tgc ccc tgg tgc ctg acg gag 48
Met Ala Arg Ser Leu Thr Trp Arg Cys Cys Pro Trp Cys Leu Thr Glu
                                     10
gat gag aag gcc gcc gcc cgg gtg gac cag gag atc aac agg atc ctc 96
Asp Glu Lys Ala Ala Ala Arg Val Asp Gln Glu Ile Asn Arg Ile Leu
                                 25
ttg gag cag aag aag cag gac cgc ggg gag ctg aag ctg ctt ttg 144
Leu Glu Gln Lys Lys Gln Asp Arg Gly Glu Leu Lys Leu Leu Leu
                             40
         35
ggc cca ggc gag agc ggg aag agc acc ttc atc aag cag atg cgg atc 192
Gly Pro Gly Glu Ser Gly Lys Ser Thr Phe Ile Lys Gln Met Arg Ile
     50
                         55
                                             60
atc cac ggc gcc ggc tac tcg gag gag gag cgc aag ggc ttc cgg ccc 240
Ile His Gly Ala Gly Tyr Ser Glu Glu Glu Arg Lys Gly Phe Arg Pro
                     70
                                          75
ctg gtc tac cag aac atc ttc gtg tcc atg cgg gcc atg atc gag gcc 288
Leu Val Tyr Gln Asn Ile Phe Val Ser Met Arg Ala Met Ile Glu Ala
                                     90
atg gag cgg ctg cag att cca ttc agc agg ccc gag agc aag cac cac 336
Met Glu Arg Leu Gln Ile Pro Phe Ser Arg Pro Glu Ser Lys His His
            100
                                105
gct agc ctg gtc atg agc cag gac ccc tat aaa gtg acc acg ttt gag 384
Ala Ser Leu Val Met Ser Gln Asp Pro Tyr Lys Val Thr Thr Phe Glu
                                                 125
                            120
        115
aag cgc tac gct gcg gcc atg cag tgg ctg tgg agg gat gcc ggc atc 432
Lys Arg Tyr Ala Ala Ala Met Gln Trp Leu Trp Arg Asp Ala Gly Ile
    130
                        135
cgg gcc igc tat gag cgt cgg cgg gaa ttc cac ctg ctc gat tca gcc 480
Arg Ala Cys Tyr Glu Arg Arg Arg Glu Phe His Leu Leu Asp Ser Ala
                                         155
145
                    150
gig tac tac cig tcc cac cig gag cgc atc acc gag gag ggc tac gic 528
Val Tyr Tyr Leu Ser His Leu Glu Arg Ile Thr Glu Glu Gly Tyr Val
                                     170
                165
ccc aca gct cag gac gtg ctc cgc agc cgc atg ccc acc act ggc atc 576
Pro Thr Ala Gln Asp Val Leu Arg Ser Arg Met Pro Thr Thr Gly Ile
```

```
180
                               185
aac gag tac tgc ttc tcc gtg cag aaa acc aac ctg cgg atc gtg gac 624
Asn Glu Tyr Cys Phe Ser Val Gln Lys Thr Asn Leu Arg Ile Val Asp
                           200
gtc ggg ggc cag aag tca gag cgt aag aaa tgg atc cat tgt tic gag 672
Val Gly Gly Gln Lys Ser Glu Arg Lys Lys Trp Ile His Cys Phe Glu
                                          220
                       215
aac gtg atc gcc ctc atc tac ctg gcc tca ctg agt gaa tac gac cag 720
Asn Val Ile Ala Leu Ile Tyr Leu Ala Ser Leu Ser Glu Tyr Asp Gln
                                       235
                   230
tgc ctg gag gag aac aac cag gag aac cgc atg aag gag agc ctc gca 768
Cys Leu Glu Glu Asn Asn Gln Glu Asn Arg Met Lys Glu Ser Leu Ala
                                   250
                                                       255
               245
tig tit ggg act atc cig gaa cia ccc igg tic aaa agc aca icc gic 816
Leu Phe Gly Thr Ile Leu Glu Leu Pro Trp Phe Lys Ser Thr Ser Val
            260
                               265
atc ctc ttt ctc aac aaa acc gac atc ctg gag gag aaa atc ccc acc 864
Ile Leu Phe Leu Asn Lys Thr Asp Ile Leu Glu Glu Lys Ile Pro Thr
                           280
                                               285
tcc cac ctg gct acc tat ttc ccc agt ttc cag ggc cct aag cag gat 912
Ser His Leu Ala Thr Tyr Phe Pro Ser Phe Gln Gly Pro Lys Gln Asp
                                           300
                       295
gct gag gca gcc aag agg ttc atc ctg gac atg tac acg agg atg tac 960
Ala Glu Ala Ala Lys Arg Phe Ile Leu Asp Met Tyr Thr Arg Met Tyr
                   310
                                       315
Thr Gly Cys Val Asp Gly Pro Glu Gly Ser Asn Arg Asn Lys Glu Thr
                                                       335
                325
                                   330
aag gag atc tac tcc cac ttc acc tgc gcc acc gac acc agt aac atc 1056
Lys Glu Ile Tyr Ser His Phe Thr Cys Ala Thr Asp Thr Ser Asn Ile
            340
                                                   350
cag tit gic tic gac gcg gtg aca gac gtc atc ata cag aac aat ctc 1104
Gln Phe Val Phe Asp Ala Val Thr Asp Val Ile Ile Gln Asn Asn Leu
                            360
                                               365
        355
aag tac att ggc ctt tgc
Lys Tyr Ile Gly Leu Cys
    370
<210> 16
<211> 2529
<212> DNA
<213 Mus musculus
```

<300>

<308>GENBANK AY032622

```
<400> 16
atg cit tic tgg gca gct cac ctg ctg ctc agc ctg cag ctg gcc gtt 48
Met Leu Phe Trp Ala Ala His Leu Leu Leu Ser Leu Gln Leu Ala Val
                                     10
gct tac tgc tgg gct ttc agc tgc caa agg aca gaa tcc tct cca ggt 96
Ala Tyr Cys Trp Ala Phe Ser Cys Gln Arg Thr Glu Ser Ser Pro Gly
                                 25
             20
ttc agc ctc cct ggg gac ttc ctc ctg gca ggc ctg ttc tcc ctc cat 144
Phe Ser Leu Pro Gly Asp Phe Leu Leu Ala Gly Leu Phe Ser Leu His
gct gac tgt ctg cag gtg aga cac aga cct ctg gtg aca agt tgt gac 192
Ala Asp Cys Leu Gln Val Arg His Arg Pro Leu Val Thr Ser Cys Asp
     50
                         55
agg tot gac ago tto aac ggo cat ggo tat cac cto tto caa gcc atg 240
Arg Ser Asp Ser Phe Asn Gly His Gly Tyr His Leu Phe Gln Ala Met
 65
cgg ttc acc gtt gag gag ata aac aac tcc aca gct ctg ctt ccc aac 288
Arg Phe Thr Val Glu Glu Ile Asn Asn Ser Thr Ala Leu Leu Pro Asn
                                     90
                 85
atc acc ctg ggg tat gaa ctg tat gac gtg tgc tca gag tct tcc aat 336
lle Thr Leu Gly Tyr Glu Leu Tyr Asp Val Cys Ser Glu Ser Ser Asn
            100
                                105
gto tat god acc ctg agg gtg cod god dag gag aca ggd cac cta 384
Val Tyr Ala Thr Leu Arg Val Pro Ala Gln Gln Gly Thr Gly His Leu
                            120
gag atg cag aga gat ctt cgc aac cac tcc tcc aag gtg gtg gca ctc 432
Glu Met Gln Arg Asp Leu Arg Asn His Ser Ser Lys Val Val Ala Leu
                        135
att ggg cct gat aac act gac cac gct gtc acc act gct gcc ctg ctg 480
Ile Gly Pro Asp Asn Thr Asp His Ala Val Thr Thr Ala Ala Leu Leu
                                                             160
                                         155
                    150
age cet tit etg atg eec etg gie age tat gag geg age age gig ate 528
Ser Pro Phe Leu Met Pro Leu Val Ser Tyr Glu Ala Ser Ser Val Ile
                165
                                     170
                                                         175
ctc agt ggg aag cgc aag ttc ccg tcc ttc ttg cgc acc atc ccc agc 576
Leu Ser Gly Lys Arg Lys Phe Pro Ser Phe Leu Arg Thr Ile Pro Ser
                                                     190
            180
                                 185
gat aag tac cag gig gaa gic ata gig cgg cig cig cag agc itc ggc 624
Asp Lys Tyr Gln Val Glu Val Ile Val Arg Leu Leu Gln Ser Phe Gly
                             200
tgg gtc tgg atc tcg ctc gtt ggc agc tat ggt gac tac ggg cag ctg 672
Trp Val Trp Ile Ser Leu Val Gly Ser Tyr Gly Asp Tyr Gly Gln Leu
```

```
210
                        215
                                             220
ggc gta cag gcg ctg gag gag ctg gcc act cca cgg ggc atc tgc gtc 720
Gly Val Gln Ala Leu Glu Glu Leu Ala Thr Pro Arg Gly Ile Cys Val
                    230
gcc tic aag gac gtg gtg cct ctc tcc gcc cag gcg ggt gac cca agg 768
Ala Phe Lys Asp Val Val Pro Leu Ser Ala Gln Ala Gly Asp Pro Arg
                245
                                     250
atg cag cgc atg atg ctg cgt ctg gct cga gcc agg acc acc gtg gtc 816
Met Gln Arg Met Met Leu Arg Leu Ala Arg Ala Arg Thr Thr Val Val
            260
                                265
                                                     270
gig gic itc ici aac cgg cac cig gci gga gig itc itc agg ici gig 864
Val Val Phe Ser Asn Arg His Leu Ala Gly Val Phe Phe Arg Ser Val
        275
                            280
gtg ctg gcc aac ctg act ggc aaa gtg tgg atc gcc tcc gaa gac tgg 912
Val Leu Ala Asn Leu Thr Gly Lys Val Trp Ile Ala Ser Glu Asp Trp
                        295
                                             300
gcc atc tcc acg tac atc acc aat gtg ccc ggg atc cag ggc att ggg 960
Ala Ile Ser Thr Tyr Ile Thr Asn Val Pro Gly Ile Gln Gly Ile Gly
                    310
acg gig cig ggg gig gcc atc cag cag aga caa gic cci ggc cig aag 1008
Thr Val Leu Gly Val Ala Ile Gln Gln Arg Gln Val Pro Gly Leu Lys
                325
                                    330
gag tit gaa gag tee tat gie eag gea gig aig ggt get eec aga act 1056
Glu Phe Glu Glu Ser Tyr Val Gln Ala Val Met Gly Ala Pro Arg Thr
            340
                                345
tgc cca gag ggg tcc tgg tgc ggc act aac cag ctg tgc agg gag tgt 1104
Cys Pro Glu Gly Ser Trp Cys Gly Thr Asn Gln Leu Cys Arg Glu Cys
        355
                            360
                                                 365
cac gct tic acg aca tgg aac atg ccc gag ctt gga gcc ttc tcc atg 1152
His Ala Phe Thr Trp Asn Met Pro Glu Leu Gly Ala Phe Ser Met
    370
                        375
                                             380
age get gee tae aat gig tat gag get gig tat get gig gee cae gge 1200
Ser Ala Ala Tyr Asn Val Tyr Glu Ala Val Tyr Ala Val Ala His Gly
385
                    390
                                        395
ctc cac cag ctc ctg gga tgt acc tct ggg acc tgt gcc aga ggc cca 1248
Leu His Gln Leu Leu Gly Cys Thr Ser Gly Thr Cys Ala Arg Gly Pro
                                    410
gic tac ccc igg cag cit cit cag cag aic tac aag gig aat tic cit 1296
Val Tyr Pro Trp Gln Leu Leu Gln Gln Ile Tyr Lys Val Asn Phe Leu
            420
                                425
cta cat aag aag act gta gca ttc gat gac aag ggg gac cct cta ggt 1344
Leu His Lys Lys Thr Val Ala Phe Asp Asp Lys Gly Asp Pro Leu Gly
        435
                            440
                                                 445
tat tat gac atc atc gcc tgg gac tgg aat gga cct gaa tgg acc ttt 1392
```

```
Tyr Tyr Asp Ile Ile Ala Trp Asp Trp Asn Gly Pro Glu Trp Thr Phe
    450
                        455
gag gtc att ggt tct gcc tca ctg tct cca gtt cat cta gac ata aat 1440
Glu Val Ile Gly Ser Ala Ser Leu Ser Pro Val His Leu Asp Ile Asn
465
                    470
                                                             480
aag aca aaa atc cag igg cac ggg aag aac aai cag gig cci gig ica 1488
Lys Thr Lys Ile Gln Trp His Gly Lys Asn Asn Gln Val Pro Val Ser
                485
                                    490
gtg tgt acc agg gac tgt ctc gaa ggg cac cac agg ttg gtc atg ggt 1536
Val Cys Thr Arg Asp Cys Leu Glu Gly His His Arg Leu Val Met Gly
                                505
tcc cac cac tgc tgc ttc gag tgc atg ccc tgt gaa gct ggg aca ttt 1584
Ser His His Cys Cys Phe Glu Cys Met Pro Cys Glu Ala Gly Thr Phe
                            520
ctc aac acg agt gag ctt cac acc tgc cag cct tgt gga aca gaa gaa 1632
Leu Asn Thr Ser Glu Leu His Thr Cys Gln Pro Cys Gly Thr Glu Glu
    530
                        535
                                            540
tgg gcc cct gag ggg agc tca gcc tgc ttc tca cgc acc gtg gag ttc 1680
Trp Ala Pro Glu Gly Ser Ser Ala Cys Phe Ser Arg Thr Val Glu Phe
545
                    550
ttg ggg tgg cat gaa ccc atc tct ttg gtg cta tta gca gct aac acg 1728
Leu Gly Trp His Glu Pro Ile Ser Leu Val Leu Leu Ala Ala Asn Thr
                565
                                    570
                                                         575
cta ttg ctg ctg ctg att ggg act gct ggc ctg ttt gcc tgg cgt 1776
Leu Leu Leu Leu Leu Ile Gly Thr Ala Gly Leu Phe Ala Trp Arg
            580
                                585
ctt cac acg cct gtt gtg agg tca gct ggg ggt agg ctg tgc ttc ctc 1824
Leu His Thr Pro Val Val Arg Ser Ala Gly Gly Arg Leu Cys Phe Leu
                            600
                                                 605
atg ctg ggt tcc ttg gta gct ggg agt tgc agc ctc tac agc ttc ttc 1872
Met Leu Gly Ser Leu Val Ala Gly Ser Cys Ser Leu Tyr Ser Phe Phe
                        615
ggg aag ccc acg gtg ccc gcg tgc ttg ctg cgt cag ccc ctc ttt tct 1920
Gly Lys Pro Thr Val Pro Ala Cys Leu Leu Arg Gln Pro Leu Phe Ser
                    630
                                        635
ctc ggg tit gcc att ttc ctc tcc tgt ctg aca atc cgc tcc ttc caa 1968
Leu Gly Phe Ala Ile Phe Leu Ser Cys Leu Thr Ile Arg Ser Phe Gln
                645
                                                         655
ctg gtc atc atc ttc aag ttt tct acc aag gta ccc aca ttc tac cac 2016
Leu Val Ile Ile Phe Lys Phe Ser Thr Lys Val Pro Thr Phe Tyr His
            660
                                665
act tgg gcc caa aac cat ggt gcc gga ata tic gtc att gtc agc tcc 2064
Thr Trp Ala Gln Asn His Gly Ala Gly Ile Phe Val Ile Val Ser Ser
        675
                            680
                                                685
```

```
acg gic cat itg itc cic igi cic acg igg cit gca aig igg acc cca 2112
Thr Val His Leu Phe Leu Cys Leu Thr Trp Leu Ala Met Trp Thr Pro
                        695
                                            700
    690
cgg ccc acc agg gag tac cag cgc ttc ccc cat ctg gtg att ctt gag 2160
Arg Pro Thr Arg Glu Tyr Gln Arg Phe Pro His Leu Val Ile Leu Glu
                    710
                                        715
tgc aca gag gtc aac tct gtg ggc ttc ctg gtg gct ttc gca cac aac 2208
Cys Thr Glu Val Asn Ser Val Gly Phe Leu Val Ala Phe Ala His Asn
                                    730
atc ctc ctc tcc atc agc acc tit gtc tgc agc tac ctg ggt aag gaa 2256
Ile Leu Leu Ser Ile Ser Thr Phe Val Cys Ser Tyr Leu Gly Lys Glu
            740
                                745
ctg ccg gag aac tat aac gaa gcc aaa tgt gtc acc ttc agc ctg ctc 2304
Leu Pro Glu Asn Tyr Asn Glu Ala Lys Cys Val Thr Phe Ser Leu Leu
                            760
ctc cac ttc gta tcc tgg atc gct ttc ttc acc atg tcc agc att tac 2352
Leu His Phe Val Ser Trp Ile Ala Phe Phe Thr Met Ser Ser Ile Tyr
                                             780
    770
                        775
cag ggc agc tac cta ccc gcg gtc aat gtg ctg gca ggg ctg gcc act 2400
Gln Gly Ser Tyr Leu Pro Ala Val Asn Val Leu Ala Gly Leu Ala Thr
                    790
                                         795
785
ctg agt ggc ggc ttc agc ggc tat ttc ctc cct aaa tgc tac gtg att 2448
Leu Ser Gly Gly Phe Ser Gly Tyr Phe Leu Pro Lys Cys Tyr Val Ile
                805
                                    810
ctc tgc cgt cca gaa ctc aac aac aca gaa cac ttt cag gcc tcc atc 2496
Leu Cys Arg Pro Glu Leu Asn Asn Thr Glu His Phe Gln Ala Ser Ile
            820
                                825
cag gac tac acg agg cgc tgc ggc act acc tga
Gln Asp Tyr Thr Arg Arg Cys Gly Thr Thr
        835
                            840
<210> 17
<211> 2532
<212> DNA
<213 Mus musculus
<300>
<308>GENBANK AY032623
<400> 17
atg gga ccc cag gcg agg aca ctc cat ttg ctg ttt ctc ctg ctg cat 48
Met Gly Pro Gln Ala Arg Thr Leu His Leu Leu Phe Leu Leu Leu His
 1
                  5
                                      10
```

gct ctg cci aag cca gtc atg ctg gta ggg aac tcc gac tit cac ctg 96

```
Ala Leu Pro Lys Pro Val Met Leu Val Gly Asn Ser Asp Phe His Leu
             20
                                 25
gct ggg gac tac ctc ctg ggt ggc ctc ttt acc ctc cat gcc aac gtg 144
Ala Gly Asp Tyr Leu Leu Gly Gly Leu Phe Thr Leu His Ala Asn Val
                             40
aag agt gto tot cac oto ago tac otg cag gtg coo aag tgo aat gag 192
Lys Ser Val Ser His Leu Ser Tyr Leu Gln Val Pro Lys Cys Asn Glu
                                              60
                         55
     50
tac aac atg aag gtg ttg ggc tac aac ctc atg cag gcc atg cga ttc 240
Tyr Asn Met Lys Val Leu Gly Tyr Asn Leu Met Gln Ala Met Arg Phe
 65
                     70
                                          75
gcc gtg gag gaa atc aac aac tgt agc tct ttg ctg ccc ggc gtg ctg 288
Ala Val Glu Glu Ile Asn Asn Cys Ser Ser Leu Leu Pro Gly Val Leu
                 85
                                      90
cic ggc tac gag atg gtg gat gtc tgc tac ctc tcc aac aat atc cag 336
Leu Gly Tyr Glu Met Val Asp Val Cys Tyr Leu Ser Asn Asn Ile Gln
                                105
cct ggg ctc tac ttc ctg tca cag ata gat gac ttc ctg ccc atc ctc 384
Pro Gly Leu Tyr Phe Leu Ser Gln Ile Asp Asp Phe Leu Pro Ile Leu
                            120
aaa gac tac agc cag tac agg ccc caa gtg gtg gct gtt att ggc cca 432
Lys Asp Tyr Ser Gln Tyr Arg Pro Gln Val Val Ala Val Ile Gly Pro
                        135
                                             140
    130
gac aac tot gag tot god atc acc gtg toc aac att oto toc tac tto 480
Asp Asn Ser Glu Ser Ala Ile Thr Val Ser Asn Ile Leu Ser Tyr Phe
                    150
                                         155
145
ctc gtg cca cag gtc aca tat agc gcc atc acc gac aag ctg caa gac 528
Leu Val Pro Gln Val Thr Tyr Ser Ala Ile Thr Asp Lys Leu Gln Asp
                                     170
                165
aag cgg cgc ttc cct gcc atg ctg cgc act gtg ccc agc gcc acc cac 576
Lys Arg Arg Phe Pro Ala Met Leu Arg Thr Val Pro Ser Ala Thr His
                                 185
cac atc gag gcc atg gtg caa ctg atg gtt cac ttc cag tgg aac tgg 624
His Ile Glu Ala Met Val Gln Leu Met Val His Phe Gln Trp Asn Trp
                            200
atc gtg gtg ctg gtg agc gat gac gat tat ggc cga gag aac agc cac 672
Ile Val Val Leu Val Ser Asp Asp Tyr Gly Arg Glu Asn Ser His
                        215
                                             220
ctg ctg agc cag cgt ctg acc aac act ggc gac atc tgc att gcc ttc 720
Leu Leu Ser Gln Arg Leu Thr Asn Thr Gly Asp Ile Cys Ile Ala Phe
                    230
                                         235
225
cag gag gtt ctg ccc gta cca gaa ccc aac cag gct gtg agg cct gag 768
Gln Glu Val Leu Pro Val Pro Glu Pro Asn Gln Ala Val Arg Pro Glu
                                                         255
                245
                                     250
```

```
gag cag gac caa ctg gac aac atc ctg gac aag ctg cgg cgg act tcg 816
Glu Gln Asp Gln Leu Asp Asn Ile Leu Asp Lys Leu Arg Arg Thr Ser
                                                     270
            260
                                265
gcg cgt gtg gtg gtg ata ttc tcg ccg gag ctg agc ctg cac aac ttc 864
Ala Arg Val Val Ile Phe Ser Pro Glu Leu Ser Leu His Asn Phe
                            280
                                                 285
        275
tic cgt gag gig cig cgc igg aac tic acg ggc tit gig igg ait gcc 912
Phe Arg Glu Val Leu Arg Trp Asn Phe Thr Gly Phe Val Trp Ile Ala
                        295
                                            300
tct gag tcc tgg gcc atc gac cct gtt cta cac aac ctc aca gag ctg 960
Ser Glu Ser Trp Ala Ile Asp Pro Val Leu His Asn Leu Thr Glu Leu
cgc cac acg ggc act tic cig ggt gtc acc atc cag agg gtg tcc atc 1008
Arg His Thr Gly Thr Phe Leu Gly Val Thr Ile Gln Arg Val Ser Ile
                325
                                    330
cct ggc ttc agc cag ttc cga gtg cgc cat gac aag cca ggg tat cgc 1056
Pro Gly Phe Ser Gln Phe Arg Val Arg His Asp Lys Pro Gly Tyr Arg
            340
                                345
                                                     350
atg cct aac gag acc agc ctg cgg act acc tgt aac cag gac tgc gac 1104
Met Pro Asn Glu Thr Ser Leu Arg Thr Thr Cys Asn Gln Asp Cys Asp
        355
                            360
                                                 365
gee tge atg aac atc act gag tee tte aac aac git etc atg ett teg 1152
Ala Cys Met Asn Ile Thr Glu Ser Phe Asn Asn Val Leu Met Leu Ser
                                             380
                        375
ggg gag cgt gtg gtc tac agc gtg tac tcg gcc gtc tac gcg gtg gcc 1200
Gly Glu Arg Val Val Tyr Ser Val Tyr Ser Ala Val Tyr Ala Val Ala
                    390
                                         395
cac acc ctc cac aga ctc ctc cac tgc aat cag gtc cgc tgc acc aag 1248
His Thr Leu His Arg Leu Leu His Cys Asn Gln Val Arg Cys Thr Lys
                405
                                     410
caa atc gtc tat cca tgg cag cta ctc agg gag atc tgg cat gtc aac 1296
Gln Ile Val Tyr Pro Trp Gln Leu Leu Arg Glu Ile Trp His Val Asn
                                425
            420
                                                     430
tic acg ctc ctg ggc aac cag ctc ttc ttc gac gaa caa ggg gac atg 1344
Phe Thr Leu Leu Gly Asn Gln Leu Phe Phe Asp Glu Gln Gly Asp Met
        435
                             440
ccg atg ctc ctg gac atc atc cag tgg cag tgg ggc ctg agc cag aac 1392
Pro Met Leu Leu Asp Ile Ile Gln Trp Gln Trp Gly Leu Ser Gln Asn
                         455
                                             460
    450
ccc ttc caa age ate gee tee tae tee eee ace gag acg agg etg ace 1440
Pro Phe Gln Ser Ile Ala Ser Tyr Ser Pro Thr Glu Thr Arg Leu Thr
                    470
                                         475
465
tac att agc aat gtg tcc tgg tac acc ccc aac acc acg gtc ccc ata 1488
Tyr Ile Ser Asn Val Ser Trp Tyr Thr Pro Asn Asn Thr Val Pro Ile
```

```
495
                485
                                    490
tcc atg tgt tct aag agt tgc cag cct ggg caa atg aaa aaa ccc ata 1536
Ser Met Cys Ser Lys Ser Cys Gln Pro Gly Gln Met Lys Lys Pro Ile
                                505
ggc ctc cac cca tgc tgc ttc gag tgt gtg gac tgt ccg ccg gac acc 1584
Gly Leu His Pro Cys Cys Phe Glu Cys Val Asp Cys Pro Pro Asp Thr
                            520
tac ctc aac cga tca gta gat gag ttt aac tgt ctg tcc tgc ccg ggt 1632
Tyr Leu Asn Arg Ser Val Asp Glu Phe Asn Cys Leu Ser Cys Pro Gly
                                            540
    530
                        535
tcc atg tgg tct tac aag aac aac atc gct tgc ttc aag cgg cgg ctg 1680
Ser Met Trp Ser Tyr Lys Asn Asn Ile Ala Cys Phe Lys Arg Arg Leu
                    550
545
gcc tic cig gag igg cac gaa gig ccc act aic gig gig acc aic cig 1728
Ala Phe Leu Glu Trp His Glu Val Pro Thr Ile Val Val Thr Ile Leu
                                    570
                565
gcc gcc ctg ggc ttc atc agt acg ctg gcc att ctg ctc atc ttc tgg 1776
Ala Ala Leu Gly Phe Ile Ser Thr Leu Ala Ile Leu Leu Ile Phe Trp
                                585
            580
aga cat ttc cag acg ccc atg gtg cgc tcg gcg ggc ggc ccc atg tgc 1824
Arg His Phe Gln Thr Pro Met Val Arg Ser Ala Gly Gly Pro Met Cys
                            600
tic ctg atg ctg gtg ccc ctg ctg ctg gcg ttc ggg atg gtc ccc gtg 1872
Phe Leu Met Leu Val Pro Leu Leu Leu Ala Phe Gly Met Val Pro Val
                                             620
    610
                        615
tat gtg ggc ccc ccc acg gtc ttc tcc tgt ttc tgc cgc cag gct ttc 1920
Tyr Val Gly Pro Pro Thr Val Phe Ser Cys Phe Cys Arg Gln Ala Phe
                                         635
625
                    630
ttc acc gtt tgc ttc tcc gtc tgc ctc tcc tgc atc acg gtg cgc tcc 1968
Phe Thr Val Cys Phe Ser Val Cys Leu Ser Cys Ile Thr Val Arg Ser
                                     650
                645
ttc cag att gtg tgc gtc ttc aag atg gcc aga cgc ctg cca agc gcc 2016
Phe Gln Ile Val Cys Val Phe Lys Met Ala Arg Arg Leu Pro Ser Ala
tac ggt tic tgg atg cgt tac cac ggg ccc tac gtc tic gtg gcc ttc 2064
Tyr Gly Phe Trp Met Arg Tyr His Gly Pro Tyr Val Phe Val Ala Phe
                             680
atc acg gcc gtc aag gtg gcc ctg gtg gcg ggc aac atg ctg gcc acc 2112
Ile Thr Ala Val Lys Val Ala Leu Val Ala Gly Asn Met Leu Ala Thr
                                             700
                         695
acc atc aac ccc att ggc cgg acc gac ccc gat gac ccc aat atc ata 2160
Thr Ile Asn Pro Ile Gly Arg Thr Asp Pro Asp Asp Pro Asn Ile Ile
                                                              720
                                         715
705
                     710
atc ctc tcc tgc cac cct aac tac cgc aac ggg cta ctc ttc aac acc 2208
```

```
lle Leu Ser Cys His Pro Asn Tyr Arg Asn Gly Leu Leu Phe Asn Thr
                725
                                    730
age atg gae tig eig eig tee gig eig ggt tie age tie geg tae gig 2256
Ser Met Asp Leu Leu Leu Ser Val Leu Gly Phe Ser Phe Ala Tyr Val
           740
                                745
ggc aag gaa cig ccc acc aac iac aac gaa gcc aag iic aic acc cic 2304
Gly Lys Glu Leu Pro Thr Asn Tyr Asn Glu Ala Lys Phe Ile Thr Leu
        755
                            760
                                                765
age atg acc ttc tcc ttc acc tcc tcc atc tcc ctc tgc acg ttc atg 2352
Ser Met Thr Phe Ser Phe Thr Ser Ser Ile Ser Leu Cys Thr Phe Met
                        775
ict gic cac gat ggc gig cig gic acc aic aig gat cic cig gic act 2400
Ser Val His Asp Gly Val Leu Val Thr Ile Met Asp Leu Leu Val Thr
                    790
                                        795
gtg ctc aac ttt ctg gcc atc ggc ttg ggg tac ttt ggc ccc aaa tgt 2448
Val Leu Asn Phe Leu Ala Ile Gly Leu Gly Tyr Phe Gly Pro Lys Cys
                805
                                    810
tac atg atc ctt ttc tac ccg gag cgc aac act tca gct tat ttc aat 2496
Tyr Met Ile Leu Phe Tyr Pro Glu Arg Asn Thr Ser Ala Tyr Phe Asn
            820
                                825
agc atg att cag ggc tac acg atg agg aag agc tag
Ser Met Ile Gln Gly Tyr Thr Met Arg Lys Ser
        835
                            840
<210> 18
<211> 2577
<212> DNA
<213> Mus musculus
<400> 18
atg cca gct tig gct atc atg ggt ctc agc ctg gct gct ttc ctg gag 48
Met Pro Ala Leu Ala Ile Met Gly Leu Ser Leu Ala Ala Phe Leu Glu
 1
                                     10
ctt ggg atg ggg gcc tct tig igt cig ica cag caa iic aag gca caa 96
Leu Gly Met Gly Ala Ser Leu Cys Leu Ser Gln Gln Phe Lys Ala Gln
                                 25
ggg gac tac ata ctg ggc ggg cta ttt ccc ctg ggc tca acc gag gag 144
Gly Asp Tyr Ile Leu Gly Gly Leu Phe Pro Leu Gly Ser Thr Glu Glu
                             40
gcc act ctc aac cag aga aca caa ccc aac agc atc ccg tgc aac agg 192
Ala Thr Leu Asn Gln Arg Thr Gln Pro Asn Ser Ile Pro Cys Asn Arg
tic ica ccc cii ggi iig lic cig gcc aig gci aig aag aig gci gig 240
Phe Ser Pro Leu Gly Leu Phe Leu Ala Met Ala Met Lys Met Ala Val
```

```
70
                                         75
 65
gag gag atc aac aat gga tot gcc tig cic cot ggg cig cgg cig ggc 288
Glu Glu Ile Asn Asn Gly Ser Ala Leu Leu Pro Gly Leu Arg Leu Gly
tat gac cta ttt gac aca tgc tcc gag cca gtg gtc acc atg aaa tcc 336
Tyr Asp Leu Phe Asp Thr Cys Ser Glu Pro Val Val Thr Met Lys Ser
                                105
agt ctc atg ttc ctg gcc aag gtg ggc agt caa agc att gct gcc tac 384
Ser Leu Met Phe Leu Ala Lys Val Gly Ser Gln Ser Ile Ala Ala Tyr
                            120
        115
tgc aac tac aca cag tac caa ccc cgt gtg ctg gct gtc atc ggc ccc 432
Cys Asn Tyr Thr Gln Tyr Gln Pro Arg Val Leu Ala Val Ile Gly Pro
                        135
    130
cac tca tca gag ctt gcc ctc att aca ggc aag ttc ttc agc ttc ttc 480
His Ser Ser Glu Leu Ala Leu Ile Thr Gly Lys Phe Phe Ser Phe Phe
                    150
                                         155
145
ctc atg cca cag gtc agc tat agt gcc agc atg gat cgg cta agt gac 528
Leu Met Pro Gln Val Ser Tyr Ser Ala Ser Met Asp Arg Leu Ser Asp
                                    170
                165
cgg gaa acg tit cca tcc tic tic cgc aca gig ccc agi gac cgg gig 576
Arg Glu Thr Phe Pro Ser Phe Phe Arg Thr Val Pro Ser Asp Arg Val
                                185
cag ctg cag gca gtt gtg act ctg ttg cag aac ttc agc tgg aac tgg 624
Gln Leu Gln Ala Val Val Thr Leu Leu Gln Asn Phe Ser Trp Asn Trp
                            200
gtg gcc gcc tta ggg agt gat gat gac tat ggc cgg gaa ggt ctg agc 672
Val Ala Ala Leu Gly Ser Asp Asp Tyr Gly Arg Glu Gly Leu Ser
                        215
                                             220
atc tit tot agt cig gcc aat gca cga ggt atc igc aic gca cat gag 720
Ile Phe Ser Ser Leu Ala Asn Ala Arg Gly Ile Cys Ile Ala His Glu
225
                     230
                                         235
ggc ctg gtg cca caa cat gac act agt ggc caa cag ttg ggc aag gtg 768
Gly Leu Val Pro Gln His Asp Thr Ser Gly Gln Gln Leu Gly Lys Val
                 245
                                     250
ctg gat gta cta cgc caa gtg aac caa agt aaa gta caa gtg gtg gtg 816
Leu Asp Val Leu Arg Gln Val Asn Gln Ser Lys Val Gln Val Val
             260
                                 265
ctg tit gcc tct gcc cgt gct gtc tac tcc ctt ttt agt tac agc atc 864
Leu Phe Ala Ser Ala Arg Ala Val Tyr Ser Leu Phe Ser Tyr Ser Ile
                             280
                                                 285
cat cat ggc ctc tca ccc aag gta tgg gtg gcc agt gag tct tgg ctg 912
His His Gly Leu Ser Pro Lys Val Trp Val Ala Ser Glu Ser Trp Leu
                                             300
                         295
 aca tot gad otg gtd atg aca ott occ aat att gcc ogt gtg ggd act 960
```

```
Thr Ser Asp Leu Val Met Thr Leu Pro Asn Ile Ala Arg Val Gly Thr
                                        315
                    310
gtg ctt ggg tit ttg cag cgg ggt gcc cta ctg cct gaa tit tcc cat 1008
Val Leu Gly Phe Leu Gln Arg Gly Ala Leu Leu Pro Glu Phe Ser His
                                                         335
                325
                                    330
tat gtg gag act cac ctt gcc ctg gcc gct gac cca gca ttc tgt gcc 1056
Tyr Val Glu Thr His Leu Ala Leu Ala Ala Asp Pro Ala Phe Cys Ala
            340
                                345
tca ctg aat gcg gag ttg gat ctg gag gaa cat gtg atg ggg caa cgc 1104
Ser Leu Asn Ala Glu Leu Asp Leu Glu Glu His Val Met Gly Gln Arg
        355
                            360
tgt cca cgg tgt gac gac atc atg ctg cag aac cta tca tct ggg ctg 1152
Cys Pro Arg Cys Asp Asp Ile Met Leu Gln Asn Leu Ser Ser Gly Leu
                                             380
                        375
tig cag aac cia toa got ggg caa iig cac cac caa ata iii gca acc 1200
Leu Gln Asn Leu Ser Ala Gly Gln Leu His His Gln Ile Phe Ala Thr
                    390
tat gca gct gtg tac agt gtg gct caa gcc ctt cac aac acc cta cag 1248
Tyr Ala Ala Val Tyr Ser Val Ala Gln Ala Leu His Asn Thr Leu Gln
                405
                                     410
tgc aat gtc tca cat tgc cac gta tca gaa cat gtt cta ccc tgg cag 1296
Cys Asn Val Ser His Cys His Val Ser Glu His Val Leu Pro Trp Gln
            420
                                425
ctc ctg gag aac atg tac aat atg agt ttc cat gct cga gac ttg aca 1344
Leu Leu Glu Asn Met Tyr Asn Met Ser Phe His Ala Arg Asp Leu Thr
        435
                            440
                                                 445
cta cag tit gai gci gaa ggg aai gia gac aig gaa tai gac cig aag 1392
Leu Gln Phe Asp Ala Glu Gly Asn Val Asp Met Glu Tyr Asp Leu Lys
                                             460
    450
                        455
atg tgg gtg tgg cag agc cct aca cct gta tta cat act gtg ggc acc 1440
Met Trp Val Trp Gln Ser Pro Thr Pro Val Leu His Thr Val Gly Thr
                                         475
ttc aac ggc acc ctt cag ctg cag cag tct aaa atg tac tgg cca ggc 1488
Phe Asn Gly Thr Leu Gln Leu Gln Gln Ser Lys Met Tyr Trp Pro Gly
                                     490
                485
aac cag gtg cca gtc tcc cag tgt tcc cgc cag tgc aaa gat ggc cag 1536
Asn Gln Val Pro Val Ser Gln Cys Ser Arg Gln Cys Lys Asp Gly Gln
                                                     510
            500
                                 505
gtt cgc cga gta aag ggc ttt cat tcc tgc tgc tat gac tgc gtg gac 1584
Val Arg Arg Val Lys Gly Phe His Ser Cys Cys Tyr Asp Cys Val Asp
        515
                             520
                                                 525
tgc aag gcg ggc agc tac cgg aag cat cca gat gac tic acc tgt act 1632
Cys Lys Ala Gly Ser Tyr Arg Lys His Pro Asp Asp Phe Thr Cys Thr
    530
                         535
```

```
cca tgt aac cag gac cag tgg tcc cca gag aaa agc aca gcc tgc tta 1680
Pro Cys Asn Gln Asp Gln Trp Ser Pro Glu Lys Ser Thr Ala Cys Leu
                    550
                                        555
545
cct cgc agg ccc aag ttt ctg gct tgg ggg gag cca gtt gtg ctg tca 1728
Pro Arg Arg Pro Lys Phe Leu Ala Trp Gly Glu Pro Val Val Leu Ser
                565
                                    570
ctc ctc ctg ctg ctt tgc ctg gtg ctg ggt cta gca ctg gct gct ctg 1776
Leu Leu Leu Leu Cys Leu Val Leu Gly Leu Ala Leu Ala Ala Leu
                                585
ggg ctc tct gtc cac cac tgg gac agc cct ctt gtc cag gcc tca ggt 1824
Gly Leu Ser Val His His Trp Asp Ser Pro Leu Val Gln Ala Ser Gly
                            600
                                                 605
        595
ggc tca cag ttc tgc ttt ggc ctg atc tgc cta ggc ctc ttc tgc ctc 1872
Gly Ser Gln Phe Cys Phe Gly Leu Ile Cys Leu Gly Leu Phe Cys Leu
    610
                        615
                                             620
agt gtc ctt ctg ttc cca ggg cgg cca agc tct gcc agc tgc ctt gca 1920
Ser Val Leu Leu Phe Pro Gly Arg Pro Ser Ser Ala Ser Cys Leu Ala
                    630
                                                             640
625
                                         635
caa caa cca atg gct cac ctc cct ctc aca ggc tgc ctg agc aca ctc 1968
Gln Gln Pro Met Ala His Leu Pro Leu Thr Gly Cys Leu Ser Thr Leu
                645
                                    650
ttc ctg caa gca gct gag acc ttt gtg gag tct gag ctg cca ctg agc 2016
Phe Leu Gln Ala Ala Glu Thr Phe Val Glu Ser Glu Leu Pro Leu Ser
            660
                                665
tgg gca aac tgg cta tgc agc tac ctt cgg gga ctc tgg gcc tgg cta 2064
Trp Ala Asn Trp Leu Cys Ser Tyr Leu Arg Gly Leu Trp Ala Trp Leu
                            680
gtg gta ctg ttg gcc act ttt gtg gag gca gca cta tgt gcc tgg tat 2112
Val Val Leu Leu Ala Thr Phe Val Glu Ala Ala Leu Cys Ala Trp Tyr
                                             700
                        695
ttg aac get tte eea cea gag gtg gtg aca gae tgg tea gtg etg eee 2160
Leu Asn Ala Phe Pro Pro Glu Val Val Thr Asp Trp Ser Val Leu Pro
705
                    710
                                         715
                                                             720
aca gag gta ctg gag cac tgc cac gtg cgt tcc tgg gtc agc ctg ggc 2208
Thr Glu Val Leu Glu His Cys His Val Arg Ser Trp Val Ser Leu Gly
                725
                                    730
                                                         735
tig gig cac atc acc aat gca atg tia gct tic cic igc tit cig ggc 2256
Leu Val His Ile Thr Asn Ala Met Leu Ala Phe Leu Cys Phe Leu Gly
                                745
act tic ctg gta cag age cag cet gge ege tae aac egt gee egt ggt 2304
Thr Phe Leu Val Gln Ser Gln Pro Gly Arg Tyr Asn Arg Ala Arg Gly
                            760
                                                 765
ctc acc ttc gcc atg cta gct tat ttc atc acc tgg gtc tct ttt gtg 2352
Leu Thr Phe Ala Met Leu Ala Tyr Phe Ile Thr Trp Val Ser Phe Val
```

```
770
                         775
                                             780
ccc ctc ctg gcc aat gtg cag gtg gcc tac cag cca gct gtg cag atg 2400
Pro Leu Leu Ala Asn Val Gln Val Ala Tyr Gln Pro Ala Val Gln Met
                    790
                                         795
ggt gct atc cta gtc tgt gcc ctg ggc atc ctg gtc acc ttc cac ctg 2448
Gly Ala Ile Leu Val Cys Ala Leu Gly Ile Leu Val Thr Phe His Leu
                805
                                     810
ccc aag tgc tat gtg ctt ctt tgg ctg cca aag ctc aac acc cag gag 2496
Pro Lys Cys Tyr Val Leu Leu Trp Leu Pro Lys Leu Asn Thr Gln Glu
            820
                                 825
                                                      830
ttc ttc ctg gga agg aat gcc aag aaa gca gca gat gag aac agt ggc 2544
Phe Phe Leu Gly Arg Asn Ala Lys Lys Ala Ala Asp Glu Asn Ser Gly
        835
                             840
                                                 845
ggt ggt gag gca gct cag gga cac aat gaa tga
Gly Gly Glu Ala Ala Gln Gly His Asn Glu
    850
                        855
<210> 19
<211> 29
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 19
ggaattcatg citticiggg cagcicacc
<210> 20
<211> 38
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 20
gcattacgat gcggccgctc aggtagtgcc gcagcgcc
<210> 21
<211> 27
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 21
ggaattcatg ggaccccagg cgaggac
<210> 22
<211> 40
<212> DNA
```

```
<213> Artificial Sequence

<400> 22
gcattacgat gcggccgcct agctcttcct catcgtgtag

<210> 23
<211> 29
<212> DNA
<213> Artificial Sequence

<400> 23
ggaattcatg ccagctttgg ctatcatgg

<210> 24
<211> 41
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
```

gcattacgat gcggccgctc attcattgtg ttcctgagct g

<400> 24